- DEUTSCHLAND
- ® BUNDESREPUBLIK ® Off nl gungsschrift
  - @ DE 195 47 766 A 1



DEUTSCHES PATENTAMT

- ② Aktenzeichen: Anmeldetag: 20, 12, 95
  - 195 47 766.9 Offenlegungstag: 26. 6.97

60 Int. Cl.6: C 07 C 217/64 C 07 C 213/00 C 07 C 213/10 C 07 C 217/52 C 07 C 323/32 C 07 C 319/28 C 07 C 319/20 C 07 C 225/12 C 07 C 221/00 A B1 K 31/13

(7) Anmelder:

Grünenthal GmbH, 52078 Aachen, DE

(7) Erfinder:

Graudums, Ivar, Dr., 52222 Stolberg, DE; Winter, Werner, Prof., 52078 Aachen, DE; Frankus, Ernst, Dr., 52223 Stolberg, verstorben, DE; Straßburger, Wolfgang Werner Alfred, Prof. Dr., 52148 Würselen, DE: Friderichs, Elmar Josef, Dr., 52223 Stolberg, DE

- (6) 1-Phenyl-2-dimethylaminomethyl-cyclohexan-1-ol-verbindungen als pharmazeutische Wirkstoffe
- Es werden 1-Phenyi-2-dimethylaminomethyl-cyclohexan-1-olverbindungen, Verfahren zu deren Herstellung sowie die Verwendung dieser Verbindungen in Arznelmittel beschrie-

## Beschreibung

Die Erfindung betrifft 1-Phenyl-2-dimethylaminomethyl-cyclohexan-1-olverbindungen, Verfahren zu deren Herstellung sowie die Verwendung dieser Verbindungen in Arzneimitteln.

Die Behandlung chronischer und nicht chronischer Schmerzzustände hat in der Medizin eine große Bedeutung. Zur Zeit besteht ein weltweiter Bedarf an zusätzlicher, nicht ausschließlich pioider, aber gut wirksamer Schmerztherapie. Der dringende Handlungsbedarf für eine patientengerechte und zielorientüerte Behandlung chronischer und nicht chronischer Schmerzzustände, wobei hierunter die erfolgreiche und zufriedenstellende Schmerzbehandlung für die Patienten zu verstehen ist, dokumentiert sich in der großen Zahl von wissenschaftlichen Arbeiten, die auf dem Gebiet der Analgetik sowie der Grundlagenforschung zur Nociception in letzter Zeit

Opioide werden seit vielen Jahren zur Schmerzbehandlung eingesetzt, obwohl sie eine Reihe von Nebenwirkungen, beispielsweise Abhängigkeit, Atemdepression, gastrointestinale Hemmwirkung und Obstipation, hervorrufen. Es sind daher bestimmte Vorsichtsmaßnahmen, beispielsweise spezielle Verordnungsvorschriften, erforderlich, um Opioide über einen längeren Zeitraum oder in höheren Doslerungen therapeutisch einsetzen zu

Schonze (Goodman, Gilman "The Pharmacological Basis of Therapeutics Perspective Professional resistance of the Schonze (Goodman, Gilman "The Pharmacological Basis of Therapeutics" Perspanno Press, New York, 1990.
Tramadollydrockiotrid — (1RS, 2RS)-2-Dimethylaminomethyl-1(3-methoxyphenyl)-cyclobezanol, Hydrochorid — nimmt unter den zentral wirksamen Analgethia ente Sonderstellung ein, da dieser Wirkstoff eine starke Schmerzhemmung ohne die für Opioide bekannten Nebenwirkungen hervorruft (J. Pharmacol. Exp. Ther. 267, 331 (1993)). Tramadol ist ein Racemat und besteht aus gleichen Mengen an (+) und (-)-Enantiomer. In vivo bildet der Wirkstoff den Metaboliten O-Desmethyl-tramadol, der ebenfalls als Enantiomerengemisch vorliegt. Untersuchungen haben ergeben, daß sowohl die Enantiomeren von Tramadol als auch die Enantiomeren der Tramadolmetaboliten an der analgetischen Wirkung beteiligt sind (J. Pharmacol. Exp. Ther. 260, 275 (1992))

Aus An. Quim, 69 (7—8), 915—920 (1973) sind 1,2,4,4-tetrasubstituierte Cyclohexanolverbindungen bekannt, die als Spasmolytika Verwendung finden.

Die belgische Patentschrift BE 616.646 beschreibt 1.24.4-tetrasubstituierte Cyclohexanolverbindungen mit antitussiver Wirkung.

In Arzneimittel-Forsch. 13, 991-999 (1963) werden 1,2,4-trisubstituierte Cyclohexanolverbindungen offen-

n Arziniumiter-roffen 1.5, 991—995 (1902) werten 1.4, "Tumunumiter cytionasann'e vanannya men-50 bart Enige dieser Verbindungen haben eine spasmolytische Wirkung.
Die der Erfindung zugrundeliegende Aufgabe bestand in der Entwicklung von analgetisch wirksamen Sub-tauzen, die sich zur Behandlung starters Schmerzen eigene, ohne die für Ophiolde typischen Nebenwirkungen hervorzurufen. Darüber hinaus sollten die zu entwickelnden Substanzen nicht die während der Behandlung mit Tramadol in manchen Fällen auftretenden Nebenwirkungen, beispielsweise Übelkeit und Erbrechen, besitzen.

uter unspezinischen Neuerswarungen ermoguent wird. Darüber minus issien sien die une statzure nangeutzene Wirkung auch andere Anwendungsgebeite im Bereich der Analgeite erschließen, die von der mittebtsarken Opioldwirkung des Tramadols nicht abgedeckt werden, beispielsweise die balancierte Narkose oder starke oder sehr starke Schmerzzustände im perioperativen Bereich.

Gegenstand der Erfindung sind demontsprechend 1-Phenyl-2-dimethylaminomethyl-cyclohexan-1-olverbin-

45 dungen der Formel I

in der X O oder S bedeutet.

R1 H, C1-6-Alkyl, C2-6-Alkenyl, C5-7-Cycloalkyl oder halogeniertes C1-6-Alkyl bedeutet,

5

65

 $R^2C_{1-6}$ -Alkyl,  $C_{2-6}$ -Alkenyl,  $C_{5-7}$ -Cycloalkylmethyl, substituiertes oder unsubstituiertes Phenyl oder substituiertes oder unsubstituiertes Benzyl bedeutet,

in Form ihrer Basen oder Salze von physiologisch verträglichen Säuren. Bevorzugte 1-Phenyl-2-dimethylaminomethyl-cyclohexan-1-ole stellen Verbindungen der Formel I dar, in

denen denen R. H., C., --- Alkyl, 2'-Methyl-2'-propenyl, Cyclopentyl oder Fluorethyl bedeutet mit der Maßgabe, daß R<sup>1</sup> C., --- Alkyl ist, wenn XS bedeutet, und R<sup>2</sup> C., --- Alkyl, C., --- Alkenyl, Cyclopentylmethyl, Phenyl, C1, --- Alkoxyphenyl, Benzyl, C1, --- Alkylbenzyl, einfach oder doppelt halogeniertes Phenyl oder einfach oder doppelt halogeniertes Benzyl bedeutet.

Verbindungen der Formel Lin denen

R' H, Methyl, Ethyl, Isopropyl, 2"-Methyl-2"-propenyl, Cyclopentyl oder Finorethyl bedeutet, mit der Maßgabe, daß R' Methyl ist, wenn X S bedeutet, und aus N. Mennys st, wenn. A. S bedeutet, und
R. Methyl, Propyl, 2-Methyl-ropyl, Albyl, 2-Methyl-2-propenyl, Cyclopentylmethyl, Phenyl, 3-Methoxyphenyl,
Benzyl, 4-tert-Burylbenzyl, 4-Chlorhenzyl, 4-Fluorhenzyl oder 34-Dichlorhenzyl bedeutet, sind besonders bevorzugie 1-Phenyl-2-dimethylaminomethyl-cyclobexan-1-olver-bindungen.
Inabesonders bevorzugt werden 1-Phenyl-3-dimethylaminomethyl-cyclobexan-1-olve der Formel I, in denen
R. H., Methyl oder Cyclopentyl bedeutet, mit der Maßgabe, daß R. Methyl ist, wenn X S bedeutet,
R. H., Methyl oder Cyclopentyl objectivet, mit der Maßgabe, daß R. Methyl ist, wenn X S bedeutet,
R. H., Methyl other Cyclopentyl objectivet, mit der Maßgabe, daß R. Methyl ist, wenn X S bedeutet,
R. H., Methyl other Cyclopentyl objectivethyl objective the Research of the

und

R<sup>2</sup> Cyclopentylmethyl, Benzyl und 4-Chlorobenzyl darstellt. Ausgewählte 1-Phenyl-2-dimethylaminomethyl-cyclohexan-1-olverbindungen sind Verbindungen der Formel Lin denen X O ist, R1 H oder Methyl bedeutet.

1-Phenyl-2-dimethylaminomethyl-cyclohexan-1-olverbindungen in Form ihrer Diastereomeren haben vorzugsweise die Konfiguration der Formel la

in der der Phenylring und die Dimethylaminomethyl-Gruppe trans zueinander stehen.
Weiterer Erfindungsgegenstand ist ein Verfahren zur Herstellung einer 1-Phenyl-2-dimethylaminomethyl-cy-chobexan-1-oberbindung der Formel Lin der

X O oder S bedeutet, R' C<sub>1-e</sub>-Alkyl,  $C_{2-p}$ -Alkenyl,  $C_{2-p}$ -Cycloalkyl, halogeniertes  $C_{1-e}$ -Alkyl, Benzyl, Diaryfalkylsilyl oder Trialkylsilyl bedeutet  $C_{1-e}$ -Alkyl, Benzyl, Diaryfalkylsilyl oder Trialkylsilyl bedeutet  $C_{1-e}$ -Alkyl, Benzyl, Diaryfalkylsilyl oder Trialkylsilyl between  $C_{1-e}$ -Alkyl, Benzyl, Diaryfalkylsilyl oder Trialkylsilyl between  $C_{1-e}$ -Alkyl, Benzyl, Diaryfalkylsilyl oder Trialkylsilyl oder Trialkylsily

 $R^2$   $C_{1-6}$ -Alkyl,  $C_{2-6}$ -Alkenyl,  $C_{8-7}$ -Cycloelkylmethyl, substitutiertes oder unsubstitutiertes Benzyl hedeutet, welches dadurch gekennzeichnet ist, daß man ein 4-substitutiertes Cyclohexan-1-on der Formel Ha

herstellt, indem man entweder eine Verbindung der Formel IV

in der A ein verzweigter oder unverzweigter  $C_nH_{2r}$ -Rest ist und n eine ganze Zahl zwischen 2 und 6 bedeutet, mit einer Verbindung der Formel III

#### R2-C

in der G Cl, Br, I oder Toluolsulfonyloxy ist, alkyliert und anschließend mittels Protonenkatalyse deacetalisiert, oder eine Verbindung der Formel V

mit einem Alkoholat, das man aus einem Alkohol der Formel VI

#### R2\_OH

50 herstellt, alkyliert und anschließend mittels Protonenkatalyse zu einer Verbindung der Formel IIa deacetalisiert, die erhaltene Verbindung der Formel IIa entweder mit Dimethylamin in einer Mannich-Reaktion oder mit Dimethylammoniummehipenchlorid zu einer Verbindung der Formel Villa

umsetzt, die man mit einer metallorganischen Verbindung der Formel VIII

in der Q MgCl, MgBr, Mgl oder Li bedeutet, in eine Verbindung der Formel I überführt.

Die Umsetzung einer Verbindung der Formei IV mit einer Verbindung der Formei III wird durchgeführt, in 10 dem man in ein inertes, polares Lösungsmittel, z. B. Dimethylformamid, ein Hydrid wie NaH oder ein Alkoholat uem man men ert-butylst und anschließend eine Verbindung der Formel IV gibt und bei Temperaturen zwischen 20°C und 60°C rührt. Dann wird eine Verbindung der Formel III zugegeben und bei Temperaturen zwischen 20°C und 120°C alkyliert. Zur Herstellung des Ketons Ila wird die alkylierte Verbindung TV in einem Ether, beispielsweise Diethylether, Dikopropylether, Tetrahydrofuran, Dioxan, oder in einem Kohlenwasserstoff ge-15 fest und enter Rhibren mit Stauren wie HC, High. H<sub>2</sub>SQ, descendisiert (Gray et al., J. Org. Chem. 35 (1970), 123°C. Krencho et al., I. Org. Chem. 36 (1971), 146).

Eine weitere Möglichkeit ein Keton der Formel IIa herzustellen, besteht in der Alkylierung eines von einem Alkohol der Formel VI abgeleiteten Alkoholats in einem polaren, inerten Lösungsmittel, beispielsweise Dimethylformamid, mit einer Verbindung der Formel V und anschließender Deacetalisierung. Die Deacetalisierung wird ebenfalls unter den vorstehend angegebenen Bedingungen durchgeführt. Das Alboholat eines Alkohola er Formet VI erhält man durch Umsetzung mit beispielsweise NaH, einem Alkoholat, NaCH oder KOH. Mit einer Verbindung der Formel IIa läts sich bei Temperaturen zwischen der Com alt 20°C mit Dimettyjamin eine Mannich-Reaktion durchführen, wobei eine Verbindung der Formel VIIa entsteht. Als Lösungsmittel

dienen geradkettige oder verzweigte C<sub>1</sub>—-Alkohole oder Essigskire. Formaldehyd kann als Formaliniosung 25 oder als Paraformaldehyd eingesetzt werden (J. R. Hwu et al., J. Chem. Soc., Chem. Commun. 1984, 721).

Ein Keton der Formel VIIa in Form des Hydrochlorids kann auch erhalten werden, in dem man ein Keton der Formel IIa mit Dimethylammoniummethylenchlorid in aprotischen Lösungsmitteln, beispielsweise Acetonitril, bei Temperaturen zwischen 20°C und 40°C umsetzt.

Die Reaktion eines Ketons der Formel VIIa mit einer Grignard-Verbindung der Formel VIII oder mit einer 30 lithiumorganischen Verbindung der Formel VIII kann in aliphatischen Ethern, beispielsweise Diethylether und/oder Tetrahydrofuran, bei einer Temperatur zwischen 30°C und 80°C durchgeführt werden. Lithiumorganische Verbindungen der Formel VIII, die für die vorstehende Reaktion einsetzbar sind, lassen sich durch Umset-zung einer Verbindung der Formel VIII, in der Q Cl, Br oder I bedeutet, mit beispielsweise einer n-Butyllithium/ Hexan-Lösung durch Halogen/Lithiumaustausch erhalten.

Ferner ist Erfindungsgegenstand ein Verfahren zur Herstellung einer 1-Phenyl-2-dimethylaminomethyl-cyclo-hexan-1-olverbindung der Formel I in der

X O oder S bedeutet.

R1 C1-6-Alkyl, C2-6-Alkenyl, C5-7-Cycloalkyl, halogeniertes C1-8-Alkyl, Benzyl, Diarylalkylsilyl oder Trialkylsilvi bedeutet.

 $R^2$   $C_{1-6}$ -Alkyl,  $C_{2-6}$ -Alkenyl,  $C_{3-7}$ -Cycloalkylmethyl, substituiertes oder unsubstituiertes Phenyl oder substituiertes deur unsubstituiertes Benzyl bedeutet,

welches dadurch gekennzeichnet ist, daß man ein 4-substituiertes Cyclohexan-1-on der Formel IIb

herstellt, indem man entweder eine Grignard-Verbindung der Formel IX

in der Hal Cl. Br. oder I bedeutet, mit einem Keton der Formel X

in der A ein verzweigter oder unverzweigter CaH2n-Rest mit n eine ganze Zahl zwischen 2 und 6 ist, zu einer Verbindung der Formel XI

umsetzt, aus dieser anschließend mittels protonenkatalysierter Deacetalisierung eine Keto-Verbindung der Formel XII

herstellt und durch anschließende Dehydratisierung die Verbindung der Formel IIb erhält oder ein Keton der Formel X mit einem Phosphoran der Formel XIII

R<sub>2</sub>P<sub>m</sub>CH<sub>-</sub>R<sup>2</sup>

in dem R Aryl bedeutet, nach Wittig zu einer Verbindung der Formel XIV

umsetzt, die man anschließend mittels Protonenkatalyse in ein Keton der Formel IIb überführt, die erhaltene 5 Verbindung der Formel IIb danach entweder mit Dimethylamin in einer Mannich-Reaktion oder mit Dimethylammoniummethylenchlorit zu einer Verbindung der Formel VIIb

umsetzt, die man mit einer metallorganischen Verbindung der Formel VIII, in der Q MgCl, MgBr, MgI oder Li bedeutet, in eine Verbindung der Formel I überführt.

Weiterer Erfindungsgegenstand ist ein Verfahren zur Herstellung einer 1-Phenyl-2-dimethylaminomethyl-cyciohexan-1-olverbindung der Formel I in der

X O oder S bedeutet, R  $^1$  C<sub>1-6</sub>-Alkyl, C<sub>2-6</sub>-Alkenyl, C<sub>5-7</sub>-Cycloalkyl, balogeniertes C<sub>1-6</sub>-Alkyl, Benzyl, Diarylalkylsilyl oder Trialkylsilyl bedeutet, C<sub>1</sub>-6-Alkyl, Benzyl, Diarylalkylsilyl oder Trialkylsilyl bedeutet, C<sub>1</sub>-6-Alkyl, Benzyl, Diarylalkylsilyl oder Trialkylsilyl bedeutet, C<sub>1</sub>-6-Alkyl, Benzyl, Diarylalkylsilyl oder Trialkylsilyl o

 $R^2C_{1-6}$ -Alkyl,  $C_{2-6}$ -Alkenyl,  $C_{5-7}$ -Cycloalkylmethyl, substituiertes oder unsubstituiertes Phenyl oder substituiertes oder unsubstituiertes Penzyl oderutet,

welches dadurch gekennzeichnet ist, daß man eine analog dem vorstehend beschriebenen Verfahren hergestellte Verbindung der Formel IIb in Gegenwart eines Pd- oder Pt-Katalysators zu einem 4-substituierten Cyclohexan-Lon der Formel IIC

hydriert, die erhaltene Verbindung der Formel IIc entweder mit Dimethylamin in einer Mannich-Reaktion oder mit Dimethylammoniummethylenchlorid zu einer Verbindung der Formel VIIc

umsetzt, die man mit einer metallorganischen Verbindung der Formel VIII, in der Q MgCl, MgBr, MgI oder Li bedeutet, in eine Verbindung der Formel I überführt.

Eine Verbindung der Formel XI 18Bs sich durch Umsetzung einer Verbindung der Formel IX mit einer Verbindung der Formel XI in allphatischen oder cyclischen Ethern, beispielsweise Diethytehter oder Tertabydrachen oder program bei Temperaturen zwischen 39°C und 100°C berstellen zur Erführung der Ausbeute der Verbindung XI kann beispielsweise 12-Dibromethan zugegeben werden. Durch Abspaltung der Acetalgruppe aus der Verbindung der Formel XI erhält man dann die entsprechende Verbindung der Formel XII erhält mas dann die entsprechende Verbindung der Formel XII bei Temperaturen zwischen 20°C und 120°C zu einem Olefingemisch umgewetzt. Aus dem Olefingemisch fäß sich die Verbindung III durch bekannte Trennverhärne, beispielsweise mittels Säulendromatographis, isolieren.

Gewinschtenfalls kann man dag sesamte Olefingenisch in Gegenwart eines Pr- oder Pd-Katalysators in Essigsäure oder einem geradkettigen oder verzweigten C; ...-Alkohol bei 1–100 atm und Temperaturen zwi- 35 schen 20°C und 100°C zu einer Verbindung der Formel IIIe hydrieren (Shiotani et al., Chem. Pharn. Bull, 20 (1972, 277).
Eine weitere Mösfichkeit eine Verbindung der Formel III oder III zu erhalten, besteht in der Wittig-Umsetten (Shiotani et al.).

Eine weitere Möglichkeit eine Verbindung der Formel III oder II zu erbalten, besteht in der Wirtig-Umsetzung eines Ketnos der Formel XII mit einem Possporan der Formel XIII, in der RAyl, beispielsweise Phanyl ist, zu einer Verbindung mit der Formel XIV. Die Reaktion führt man fühlicherweise in einem cyclischen Eiher, 40 beispielsweise Tetrahydrofuran, oder einem Kohlerwasserstoff, beispielsweise Tohol, bei Temperanturen zwischen 50°C und 110°C durch. Die erhaltene Verbindung der Formel XIV wird wie vorstehend beschrieben deacetalkiert und dehydratisiert. Die erhaltene Verbindung der Formel III blunn gewünschtenfalls zu einer Verbindung der Formel III op der Formel III op der Verbindung der Verbindun

Weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung einer 1-Phenyl-2-dimethylaminomethyl-cyclohexan-1-olverbindung der Formel I in der X O oder S bedeutet, R\(^1\) H darstellt,

R<sup>2</sup> C<sub>1-6</sub>-Alkyl, C<sub>2-6</sub>-Alkenyl, C<sub>5-7</sub>-Cycloalkylmethyl, substituiertes oder unsubstituiertes Phenyl oder substituiertes oder unsubstituiertes Phenyl oder substituiertes oder unsubstituiertes Benzyl bedeutet,

wobel das Verfahren dadurch gekennzeichnet ist, daß man entweder eine Verbindung der Formel I, in der R\cite 6 Methyl bedeutet, mit Diisobutylaluminiumhydrid umsetzt oder eine Verbindung der Formel I, in der R\cite Benzyl ist, in Gegenwart eines Pr. oder Pd-Katalysators bydriert oder eine Verbindung der Formel I, in der R\cite Diarylalkyfslyl oder Trialbyfsluly bedeutet, bydrobysiert oder mit Tetra-b-butylammoniumfluorid umsetzt.

Die Reaktion einer Verbindung der Formel I, in der R\ Methyl und X O ist, mit Diisobutylahminiumhydrid wird vorzugsweise in aromatischen Lösungsmitteln, beispielsweise Toluol, bei Temperaturen zwischen 60°C und es 130°C durchgeführt.

Die Hydrierung einer Verbindung der Formel I, in der R¹ Benzyl und XO ist, wird üblicherweise in Gegenwart eines Pt- oder Pd-Katalysators in Essigsäure oder einem verzweigten oder unverzweigten C1-4-Alkohol bei

1-100 atm und Temperaturen zwischen 20°C und 50°C durchgeführt.

1—100 atm und Temperaturen zwischen 20°C und 50°C durchgeführt.
Liegt als Ausgangsverbindung eine Verbindung der Formel I vor, bei der R¹ ein Diaryfalltytälyl- oder Thälkylälyl-ket vorzugsweise tert-Butyldimethylälyl oder tert-Butyldiphenylälyl ist, wird mit Säuren, beispielsweise verdinanter Salzsäure oder mit Tetra-n-butylammoniumfluorid die Silyl-Gruppe abgespalten.
Ferner sta Erfondungsgegenstand ein Verfahren zur Herstellung einer 1-Phenyl-2-dimethylaminomethyl-cyclobrasn-1-olverbindung der Formel I in der

X O oder S bedeutet,

12

15

RI H, C1-6-Alkyl, C2-6-Alkenyl, C5-7-Cycloalkyl, halogeniertes C1-6-Alkyl, Benzyl, Diarylalkylsilyl oder Trialkylsilyl bedeutet.

 $R^2\,C_{I-G^*}Alkyl,\,C_{2-G^*}Alkenyl,\,C_{5-7}\cdot Cycloalkylmethyl,\,substituiertes\,oder\,unsubstituiertes\,Phenyl\,oder\,substituiertes\,oder\,unsubstituiertes\,Phenyl\,oder\,substituiertes\,Oder\,unsubstituiertes\,Phenyl\,oder\,substituiertes\,Oder\,unsubstituiertes\,Phenyl\,Oder\,substituiertes\,Oder\,unsubstituiertes\,Phenyl\,Oder\,substituiertes\,Oder\,unsubstituiertes\,Phenyl\,Oder\,substituiertes\,Oder\,unsubstituiertes\,Phenyl\,Oder\,substituiertes\,Oder\,unsubstituiertes\,Phenyl\,Oder\,substituiertes\,Oder\,unsubstituiertes\,Phenyl\,Oder\,substituiertes\,Oder\,unsubstituiertes\,Phenyl\,Oder\,substituiertes\,Oder\,unsubstituiertes\,Phenyl\,Oder\,substituiertes\,Oder\,unsubstituiertes\,Phenyl\,Oder\,substituiertes\,Oder\,unsubstituiertes\,Phenyl\,Oder\,substituiertes,$ welches dadurch gekennzeichnet ist, daß man ein Keton der Formel XV

65

in der A ein verzweigter oder unverzweigter CaH2n-Rest mit n eine ganze Zahl zwischen 2 und 6 ist, mit Dimethylammoniummethylenchlorid zu einem β-Dimethylaminoketon der Formel XVI

umsetzt, aus dem man anschließend mit einer metallorganischen Verbindung der Formel VIII, in der Q MgC, MgBr, MgI oder Li bedeutet, eine Verbindung der Formel XVII

8

herstellt, die man anschließend mittels Protonenkatalyse zu einer Verbindung der Formel XVIII

deacetalisiert, entweder die erhaltene Verbindung der Formel XVIII zu einem 4-Hydroxy-Derivat der Formel

reduziert, aus dem man durch anschließende Alkoholatbildung und Umsetzung mit einer Verbindung der Formel 25 III. in der GCI, Br., I oder Toluolsulfonyloxy ist, eine Verbindung der Formel I herstellt, in der

oder die erhaltene Verbindung der Formel XVIII mit einer Verbindung der Formel XX

in der n eine ganze Zahl von 1 - 3 bedeutet, zu einer Verbindung der Formel I, in der

umsetzt, die man gewünschtenfalls zu einer Verbindung der Formel L, in der

hydriert.

Die Umsetzung der Keto-Verbindung XV mit Dimethylmethylenimmoniumehlorid zu einem B-Dimethylaminoken mit spirocytlischer Accutalrechtur der Formel XVI wird blichkerweise in Acctoinril unter Acetylchloridicatalyso durchgeführen der Schale der Schale der Schale der Verbindung der Formel XVI mit einer metallorganiter der Schale der Schale und der Schale der Schale der Greise hen Ehren, beispielsweise Diethylerher oder Schale der Schale der Schale der Schale der Schale der Greise hen Ehren, beispielsweise Diethylerher oder Schale der Schale

Die erhaltene Verbindung der Formel XVII löst man in einem Ettier, z. B. Dietnyeiner, Dissopropyreiner, Ternhydrofrum, Dioxan, oder einem Kohlenwasserstoff. Anschließend wird nit Säuren, beispielsweise H.C.J. HBr oder HxSO<sub>2</sub> die spirocyclische Acetal-Gruppe unter Rühren abgespatten und eine Verbindung der Formel XVIII erhalten. Die anschließende Reduktion der Verbindung der Formel XVIII zu einem 4-Hydroxyderivat der Formel XIX läßt sich mit einem komplexen Alkalimetallflydrid, vorzugsweise Nartiumborhydrid oder Lithiumaluminiumhydrid, in einem organischen Lösungsmittel, bespielsweise Tertahydroftram, Diethylchet und/doeft

einem C2-4-Alkvlalkohol durchführen.

Aus dem erhaltenen 4-Hydroxydervat der Formel XIX kann in einem aprotischen Lösungsmittel, z. B. Diethylether, mit einem Alkalihydrid, beispielsweis Natriumhydrid, das 4-Alkoholat der Verbindung XIX bergestellt werden, welches in der anschließenden Reaktion mit einer Verbindung der Formel III bei Temperaturen zwischen 40°C und 100°C zu einer Verbindung der Formel Lin der

umgesetzt wird.

10

Eine weitere Möglichkeit aus einer Verbindung der Formel XIX eine Verbindung der Formel I, in der

zu erhalten, besteht in der Durchführung einer Horner-Emmons-Reaktion mit einer Verbindung der Formel XX, in der n vorzugsweise 2 bedeutet, in einem Lösungsmittel, beispielsweise Dimethylformamid, bei Temperaturen zwischen 0°C und 20°C.

Eine gewünschtenfalls anschließende Hydrierungsreaktion einer Verbindung der Formel I, in der

die Gruppierung 
$$-Y = Z \left\langle -CH = \left\langle ist, \right\rangle \right\rangle$$

zu einer Verbindung der Formel I, in der

wird in Gegenwart eines Pt- oder Pd-Katalysators in Essigsäure oder einem geradkettigen oder verzweigten C1-4-Alkohol bei 1-100 atm und Temperaturen zwischen 20°C und 100°C durchgeführt.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I liegen als Diastereomere, Enantiomere oder Racemate vor. Die Herstellung von reinen optischen Antipoden aus einem Racemat wird nach an sich bekannten Methoden durchgeführt.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen lassen sich mit physiologisch verträglichen Säuren, beispielsweise Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Methansulfonsäure, Ameisensäure, Essigsäure, Oxalsäure, Bernsteinsäure, Weinsäure, Mandelsäure, Fumarsäure, Michsäure, Zitronensäure, Glutaminsäure und/oder Asparaginsäure, in an sich bekannter Weise in ihre Salze überführen. Vorzugsweise wird die Salzbildung in einsm Lösungsmittel, beispielsweise Diethylether, Disopropylether, Essigsäurealkylester, Acctan und/oder 2-Butanon durchgeführt. Zur Herstellung der Hydrochloride eignet sich darüber hinaus Trimethylchlorsilan in Gegenwart von Wasser in einem der vorgenannten Lösungsmittel.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen haben eine ausgeprägte analgetische Wirkung und sind toofkologisch Die terfindungsgemäßen Verbindungen haben eine ausgeprägte analgetische Wirkung und sind toofkologisch unbedenklich. Sie eigene sich daher als pharmazeutische Wirkstoffe. Erfindungsgegemänd ist dementsprechend auch die Verwendung von 1-Phenyl-Ziemtetylaminomethylogischezua-1-Overbindungen der Formel 1 als auch die Verwendung von 1-Phenyl-Ziemtetylaminomethylogischezua-1-Overbindungen der Formel 1 als men der Verwendung von 1-Phenyl-Ziemtetylaminomethylogischezua-1-Overbindungen der Formel 1 als men der Verwendung von 1-Phenyl-Ziemtetylaminomethylogischezua-1-Overbindungen der Formel 1 als men der Verwendung von 1-Phenyl-Ziemtetylaminomethylogischezua-1-Overbindungen der Formel 1 als men der Verwendung von 1-Phenyl-Ziemtetylaminomethylogischezua-1-Overbindungen der Formel 1 als men der Verwendung von 1-Phenyl-Ziemtetylaminomethylogischezua-1-Overbindungen der Formel 1 als men der Verwendung von 1-Phenyl-Ziemtetylaminomethylogischezua-1-Overbindungen der Formel 1 als men der Verwendung von 1-Phenyl-Ziemtetylaminomethylogischezua-1-Overbindungen der Formel 1 als men der Verwendung von 1-Phenyl-Ziemtetylaminomethylogischezua-1-Overbindungen der Formel 1 als men der Verwendung von 1-Phenyl-Ziemtetylaminomethylogischezua-1-Overbindungen der Formel 1 als men der Verwendung von 1-Phenyl-Ziemtetylaminomethylogischezua-1-Overbindungen der Formel 1 als men der Verwendung von 1-Phenyl-Ziemtetylaminomethylogischezua-1-Overbindungen der Formel 1 als men der Verwendung von 1-Phenyl-Ziemtetylaminomethylogischezua-1-Overbindungen der Formel 1 als men der Verwendung von 1-Phenyl-Ziemtetylaminomethylogischezua-1-Overbindungen der Verwendung von 1 als men der Verwendung von 1-Phenyl-Ziemtetylaminomethylogischezua-1-Overbindungen der Verwendung von 1 als men der Verwendung von 1-Phenyl-Ziemtetylaminomethylogischezua-1-Overbindungen von 1 als men der Verwendung von 1-Phenyl-Ziemtetylaminomethylogi Wirkstoff in Arzneimitteln, vorzugsweise als Wirkstoff in Schmerzmitteln.

Erfindungsgemäße Arzneimittel enthalten neben mindestens einer 1-Phenyl-2-dimethylaminomethyl-cyclohe-xan-1-olverbindung der Formel I Trägermaterialien, Füllstoffe, Lösungsmittel, Verdünnungsmittel, Farbstoffe und/oder Bindemittel. Die Auswahl der Hilfsstoffe sowie die einzusetzenden Mengen hängen davon ab, ob das Arzneimittel oral, intravenös, intraperitoneal, intradermal, intramuskulär, intranasal, buccal oder lokal, z. B. auf Infektionen an der Haut, an den Schleinhäuten oder an den Augen, appliziert werden soll. Für die Orak Applikation eigens sich Zubereitungen in Form von Tabletten, Dragees, Kapseln, Granulaten, Tropfen, Säften und Sirupen, für die parentale, topische und inhabativ Applikation Lisungen, Suppensionen, leicht rekonstitutieren und Sirupen, für die parentale, topische und inhabativ Applikation Lisungen, Suppensionen, leicht rekonstitutieren bare Trockenzubereitungen sowie Sprays. Erfindungsgemäße Verbindungen in einem Depot in gelöster Form oder in einem Plaster, gegebenenfalls unter Zusatz von die Hautpenetration fördernden Mittelo, sind Beispiele für geeignete perkutane Applikationsformen. Aus oral oder perkutan anwendbaren Zubereitungsformen können die erfindungsgemäßen Verbindungen verzögert freigesetzt werden.

Die intravenöse Gabe der erfindungsgemäßen Arzneimittel ist die bevorzugte Applikationsform. Die an den Patienten zu verabreichende Wirkstoffmenge variiert in Abhängigkeit vom Gewicht des Patienten, von der Applikationsart, der Indikation und dem Schweregrad der Erkrankung. Üblicherweise werden Dosierungen im Bereich von 1 bis 200 mg wenigstens einer 1-Phenyl-2-dimethylaminomethyl-cyclohexan-1-olverbindung der Formel I appliziert.

#### Reisniele

Soweit nicht anders angegeben , wurde Petrolether mit dem Siedebereich 50°C-70°C benutzt. Die Angabe Ether bedeutet Diethylether.

Als stationäre Phase für die Säulenchromatographie wurde Kieselgel 60 (0,040-0,0063 mm) der Firma E. 5 Merck, Darmstadt, eingesetzt. Die Mischungsverhältnisse der Elutionsmittel für die chromatographischen Methoden sind stets in Volumen/

Volumen angegeben.

Racemattrennungen wurden auf einer Chiracel OD Säule der Firma Daicel Chemical Industries, LTD durchgeführt

Schmp, bedeutet Schmelzpunkt, Zers. Zersetzung und Bsp. Beispiel

## Beispiel 1

(1RS, 2RS, 4SR).4-Benzyloxy-2-dimethylaminomethyl-1-(3-methoxy-phenyl)-cyclohexanol, Hydrochlorid (1)
2,42 g Magnesiumspäne (100 mmol) wurden in 25 ml Tetrahydrofuran gerührt und 12,7 ml (100 mmol) 1-Brom3-methoxy-benzol, gelöst in 64 ml Tetrahydrofuran, zugetropft. Es wurde 1 Stunde unter Rückfluß gekocht, dann 3-methoxy-benzol, gellöst in 64 ml Tetrahydrofuran, zugetropft. Es wurde 1. Stunde unter Rückfluß gekocht, dam af 9°C—10°C abgefelüht. Anschließend wurden bei dieser Temperatur 13 g/60 mmoly-Benzyloxy-Zeimethy-Isminomethyl-gyolobexanon (J.R. Hwu et al., J. Chem. Soo, Chem. Commun, 1984, 721—723), gelöst in 65 ml Tetrahydrofuran, zugetropft. Es wurde 1 Stunde bei Rauntemperatur gerührt, auf 5°C—10°C abgefeikht und die Grignard-Lösung durch. Zugabe von 110 ml 209/siger Ammoniumchlorid-Lösung zersetzt. Die Reaktionsmit-schung wurde mit 180 ml Elber extrahiert, über Natriumsulfat getrocknet und das Lösungsmitted destillativ entfernt. 35 Der Rückstand (25) wurde auf eine 6 x 30 cm Stule, gefüllt mit Keisegle, gegeben und zuerst mit Ehler/n-Hexan 1:1, dann mit Eihner/n-Hexan 3:1 eluiert. Man erhielt 10;9 greine Base, die in Elber/2-Butanon aufgenomen und mit Trinterhylchlorstän/Wasser versetze wurden. Es wurden 16 se fixtallines Hydrochlorid (1) erhalmen und mit Trimethylchlorsilan/Wasser versetzt wurden. Es wurden 10,6 g kristallines Hydrochlorid (1) erhalten.

Ausbeute: 53% der Theorie Schmelzpunkt: 156°C-158°C

## Beispiel 2

Die Enantiomeren von (1): (1S, 2S, 4R)-4-Benzyloxy-2-dimethylaminomethyl-1-(3-methoxy-phenyl)-cyclohexanol, Hydrochlorid [(-)1]

und

(IR, 2R, 4S) 4-Benzyloxy-2-dimethylaminomethyl-1 (3-methoxy-phenyl)-cyclohezanol, Hydrochlorid [(+)1]

Es wurde aus der Verbindung (1) mit Dichlormethan/Natroalauge die Base freigesetzt, die Lösung getrocknet
und Dichlormethan im Vakuum abdestilliert. Das Racemat wurde dann auf einer chiralen HPLC-Säule getrennt.
Man erhieft die Basen von [(-)] und [(+)1] die in 2-Butanon aufgenommen und mit Trimethylchlorsilan/Wasser versetzt wurden. Es wurden die Hydrochloride erhalten:

[(-)1]: Ausbeute: 42,8% der Theorie Schmelzpunkt: 212° C-214° C 25 [a] 5° = -20,5° (Wasser, c = 1)

:n

55

[(+)1] Ausbeute: 40% der Theorie Schmelzpunkt: 213° C – 215° C 30 [a] 5° = 21,8° (Wasser, c = 1)

## Beispiel 3

(1RS, 2RS, 4SR).4-Benzyloxy.2-dimethylaminomethyl-1 (methoxy-phenyl)-cyclohexanol, Hydrochlorid (2)
1-Brom-3-ethoxy-benzol wurde mit 4-Benzyloxy-2-dimethylaminomethyl-cyclohexanon entsprechend in Beispiel 1 beschriebenen Bedingungen umgesetzt. Die erhaltene Base wurde über eine Kieselgelsäule mit Either/Methanol 6:1 gereinigt, ausschließend in 2-Butanon aufgenommen und mit Trimethylchlorsilan/Wasser veretzt. Es wurde Verbindung (2) in ciner Ausbeute von 43% der Theorie erhalten. Schmelzpunkt: 305°C–200°C.

## Beispiel 4

(1RS, 2RS, 4SR)-4-Benzyloxy-2-dimethylaminomethyl-1-(3-isopropoxy-phenyl)-cyclohexanol, Hydrochlorid

1-Brom-3-isopropoxy-benzol wurde mit 4-Benzyloxy-2-dimethylaminomethyl-cyclobexanon entsprechend den in Beispiel I beschriebenen Bedingungen umgesetzt. Die erhaltene Base wurde über eine Klesefgelsäule mit Beher/Methanol 6-1 gereinigt, in 2-Butanour Ehler aufgenommen und mit Trimethylchlorsilan/Wasser versetzt. 5 Ewurde Verbindung (3) in einer Ausbeute von 35% der Theorie erhalten. Schnetzpunkt: 166°C–167°C

25

15

45

(1RS, 2RS, 4SR)-4-Benzyloxy-2-dimethylaminomethyl-1-[3-(2-methyl-allyloxy)-phenyl]-cyclohexanol, Hydrochlorid (4)

caiona (4)

-Isrom-3-(2-methyl-allyloxy)-benzol, hergestellt durch Alkylüerung von 1-Brom-3-hydroxy-benzol mit 3-Chlora-methyl-1-propen, wurde mit 4-Benzyloxy-2-dimethylaminomethyl-cyclobexanon entsprechend den in Beispiel beschriebenen Bedingungen umgesetzt. Die erhaltene Base wurde über eine Kieselgeistule mit Etherf Methanol 9: 1 gereinigt, in Ether aufgenommen und mit Trimethylchlorsilan/Wasser versetzt. Es wurde Verbindung (4) erhalten.

Ausbeute: 33% der Theorie Schmelzpunkt: 166°C-167°C

## Beispiel 6

(1RS, 2RS, 4SR)-3-(4-Benzyloxy-2-dimethylaminomethyl-1-hydroxy-cyclohexyl)-phenol, Hydrochlorid (5)
(3-Bron-phenoxyl-tert-butyl-dimethyl-silan wurde mit 4-Benzyloxy-2-dimethylaminomethyl-cyclohexanon entsprechend den in Beispiel 1 beschriebenen Bedignugnen umgesetzt. Die erhaltene Base wurde über eine
Kieselgelsäule mit Essigerster gereinigt. Anschließend wurde die Silyl-Schutzgruppe mit verdinnter Salzsäure in
Tetrahydrofuran abgespalten und das Produkt über eine Kieselgelsäule mit Essigester/Methanol 2: 1 gereinigt.
Anschließend wurde in Tetrahydrofuran aufgenommen und mit konzentierter Salzsäure versetzt. Verbindung (5)
wurde in einer Gesamtausbeute von 47% der Theorie erhalten.

13

## Beispiel 7

(1RS, 2RS, 4SR)-4-Benzyloxy-2-dimethylaminomethyl-1-(3-methyl-sulfanyl-phenyl)-cyclohexanol, Hydrochlorid (6)

nu (o)

-Brom-3-methylsulfanyl-benzol wurde mit 4-Benzyloxy-2-dimethylaminomethyl-cyclohexanon entsprechend
den in Beispiel I beschriebenen Bedingungen ungesetzt. In Abweichung zu den Bedingungen in Beispiel I wurde
Either als Zoungumitutel benutzu und zur Erböhung der Ausbeute dem Ansatz 12-Dibromethan zugegeben. Die
erhaltene Base wurde über eine Kieselgelstule mit n-Hexan, Disopropylether und Either gereinigt, in 2-Butanou/Either außegenoumen und mit Trimethylchrosilan/Wasser werstetz. Es wurde die kristalline Verbindung (ö) in einer Ausbeute von 43% der Theorie erhalten. Schmelzpunkt: 194°C-198°C(Zers.)

### Beispiel 8

Die Enantiomeren von (6):

5

25

(1S, 2S, 4R)-4-Benzyloxy-2-[(dimethylamino)methyl]-1-(3-methyl-sulfanyl-phenyl)-cyclohexanol, Hydrochlorid und

(1R, 2R, 4S)-4-Benzyloxy-2-[(dimethylamino)methyl]-1-(3-methyl-sulfanyl-phenyl)-cyclohexanol, Hydrochlorid

(lk, 2k, \*s)+-Ecasyaty-Lineaus).

(+b)

Aus der Verbindung (6) wurde mit Methylenchlorid/wäßriger Natriumhydrogencarbonat-Lösung die Base freigesetzt, die Lösung getrocknet und Methylenchlorid im Vakoum abdestilliert. Das Racemat wurde dann auf einer chiralen HFLC-Säule getrennt. Man erhielt die Basen der Verbindungen ([-b] und ([+b], die in 2-Butanon und geringen Mengen Disspropyleisher aufgenommen und mit Trimothylchlorislian/Wasser versetzt wurden. Es wurden die Hydrochloride erhalten:

65 [(+)6]:
Ansbeute: 50% der Theorie
Schmelzpunkt: 194°C—194,5°C
[a] 5" = 20° (Wass r, = 1)

### Beispiel 9

20

(1RS, 2RS, 4SR)-2-Dimethylaminomethyl-4-(3-methoxybenzyloxy)-1-(3-methoxy-phenyl)-cyclohexanol, Hydrochlorid (7)

## 1. Stufe

## 4-(3-Methoxybenzyloxy)-cyclohexanon (8)

44 g 60% iges Natriumhydrid in Minerald (0.11 mol) wurden in 35 ml absolutem Dimethylformamid unter Stickstoffatmosphäre gerührt. Es wurden 15,7 g (0.1 mol) 1,4-Dioxa-spird 4,5 diecan-8-ol in 65 ml Dimethylformamid gelöte. Diese Lösung wurde 221 der Natriumhydricksupension getropft. Anschließend wurden 16 ml 1-Chlorasthyl-onethyl-o-bezzo (0,11 mol), gelöt in 15 ml Dimethylformamid, zugegeben. Es wurde 30 Minnten bei 60°C gerührt, auf Eis gegeben, mit Ether extrahiert und über Natriumsulfat getrocknet. Nach Verdampfen des Lösungsmittel wurden 29 gehörpodukt erhaltet. Zur Acetalspalung wurde 15 unden mit einem Gemisch aus 190 ml Tetrahydrofuran und 50 ml konzentrierter Satzsiure gerührt. Es wurde mit gesätrigter Natriumschloridikans und 190 ml Stein der Satzsiure gerührt. Es wurde mit gesätrigter Natriumschloridikans und 190 ml Stein der Satzsiure gerührt. Es wurde mit gesätrigter Natriumschloridikans und 190 ml Stein und 190 ml sung verdünnt, die Phasen getrennt, mit Ether extrahiert und getrocknet. Nach destillativer Endfernung des 20 Lösungsmittel wurde die erhaltene Verbindung 8 über eine Kieselgelsäule mit Diisopropylether gereinigt. Ausbeute 14 g (60% der Theorie)

### 2. Stufe

2-Dimethylaminomethyl.4-(3-methoxybenzyloxy)-cyclohexanon(9)
11,8 g (50 mmol) der Verbindung (8), 0,84 g (28 mmol) Paraformaldehyd und 2,25 g (28 mmol) Dimethylamin,
Hydrochlorid wurden in 20 mil Essigsäure gelöst und 15 Minuten in einem Bad von 105°C gerührt. Nach 50
Abdampfen des Lösungsmittel wurde mit Natronlauge ein alkalischer pH-Wert eingestellt und die Mannich-Rese mit Dichtormethan extrahett. Die Lösung wurde getrockent und Lösungsmittel addestilliert. Es wurden 12.1 g, 80% der Theorie, der Verbindung (9) erhalten.

## 3. Stufe

(1RS, 2RS, 4SR)-2-Dimethylaminomethyl-4-(3-methoxybenzyloxy)-1-(3-methoxy-phenyl)-cyclohexanol, Hydrochlorid (7)

Die Mannich-Verbindung (9) wurde mit 1-Brom-3-methoxybenzol entsprechend den in Beispiel 1 beschriebenen Bedingungen umgesetzt. Das erhaltene Basengemisch (Substituent in 4-Stellung eis und trans zu OH) wurde auf 60 eine Kieselgelsäule gegeben und nacheinander mit Diisopropylether, Ether und Essigester/ Methanol eluiert. Anschließend wurden beide Isomere über eine Kieselgelsäule mit Ether/Methanol 7 : 1 gereinigt, in 2-Butanon aufgenommen und mit Trimerhichorstan/Wasser, eggebenschalls unter Luster von libre, versette Its vurried die die-Form der Verbindung (?) in einer Ausbeute von 75%, Schneizpunkt 15°C—13°C und die trans-Form der Verbindung (?) in einer Ausbeute von 27% is chemeispunkt 13°C—13°C und die trans-Form der Verbindung (?) in einer Ausbeute von 20% der Theoria, Schneizpunkt 13°C—13°C und die trans-Form der Verbindung (?) in einer Ausbeute von 20% der Theoria, Schneizpunkt 13°C—13°C und die trans-Form der Verbindung (?) in einer Ausbeute von 20% der Theoria, Schneizpunkt 13°C—13°C und die trans-Form der Verbindung (?) in einer Ausbeute von 20% der Theoria, Schneizpunkt 13°C—13°C und die trans-Form der Verbindung (?) in einer Ausbeute von 20% der Theoria, Schneizpunkt 13°C—13°C und die trans-Form der Verbindung (?) in einer Ausbeute von 20% der Theoria, Schneizpunkt 13°C—13°C und die trans-Form der Verbindung (?) in einer Ausbeute von 20% der Theoria, Schneizpunkt 13°C—13°C und die trans-Form der Verbindung (?) in einer Ausbeute von 20% der Theoria, Schneizpunkt 13°C—13°C und die trans-Form der Verbindung (?) in einer Ausbeute von 20% der Theoria, Schneizpunkt 13°C—13°C und die trans-Form der Verbindung (?) in einer Ausbeute von 20% der Theoria, Schneizpunkt 13°C—13°C und die trans-Form der Verbindung (?) in einer Ausbeute von 20% der Theoria, Schneizpunkt 13°C—13°C und die trans-Form der Verbindung (?) in einer Ausbeute von 20% der Theoria, Schneizpunkt 13°C—13°C und die trans-Form der Verbindung (?) in einer Ausbeute von 20% der Theoria, Schneizpunkt 13°C—13°C und die trans-Form der Verbindung (?) in einer Ausbeute von 20% der Theoria, Schneizpunkt 13°C—13°C und die trans-Form der Verbindung (?) in einer Ausbeute von 20% der Theoria, Schneizpunkt 13°C—13°C und die trans-Form der Verbindung (?) in einer Ausbeute von 20% der Theoria, Schneizpunkt 13°C—13°C und die trans-Form der Verbindung (?) in einer Ausbeute von 20% der Theoria, Schneizpunkt 13°C—13°C und die trans-Form der Verbindung (?) in einer Ausbeute von 20% der V

## Beispiel 10

(1RS, 2RS, 4SR)-4-Allyloxy-2-Dimethylaminomethyl-1-(3-methoxyphenyl)-cyclohexanol, Hydrochlorid (10)

### 1. Stufe

8-Allyloxy-1,4-dioxs-spiro[4.5]decan (11)
23.7 g (150 mmol) 1,4-Dioxa-spiro[4.5]decan-8-ol wurden in 120 ml absolutem Dimethylformamid unter Sticksoffatmospikas gelöxt. Nach Zugabe von 7.9 g 50%eigem Natriumbydrid in Mineraldi (165 mmol) wurde bei 20°C I Stunde gerührt. Nach Zugabe von 14,5 ml Allylbroomid (165 mmol) wurde unt 70°C erwärnst und 1 Stunde gerührt. Danack wurde mit 160 ml Wasser versetzt und bei 10°C—15°C dreimal mit Einer extrahlert, einmal mit Wasser und einmal mit gesätrigter Natriumchloridlösung gewaschen und über Natriumsulfat getrecknet. Nach destillativer Entfernung des Löcungsmitteis wurden 28 g Rolprodukt (18¹% der Theorie) erhalten.

15

4-Allyloxy-cyclohexanon (12)
198 g der Verbindung (11) (0.1 moi) wurden mit 120 ml Ether und 40 ml 6 N Salzsäure 2 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Dann wurde mit Natriumhydrogenearbonat neutralisiert, dreimal mit Ether extrahliert und die Etherlösung über Natriumsulfar getrocknet. Nach destillativer Endernung des Lösungsmittels wurden 15.2 g Schophrodukt erhalten, die über eine Kleselgelssäule mit Dilatopropylether/n-Heam 3 1 geründigt wurde. Aushente: 128 g (83% der Theorie)

#### 3. Stufe

4-Allyloxy-2-dimethylaminomethyl-cyclohexanon, Hydrochlorid (13)
15.5 g der Verbindung (12) (100 mmol), 1,5 g (50 mmol) Paraformaldehyd und 4,1 g (50 mmol) Dimethylamin,
Hydrochlorid wurden in 30 ml Essigsäure 25 Minuten in einem Bad von 105°C gerührt. Essigsäure wurde im
Vakunm abdestüllert, der Rickstand in 110 ml-2-Butanon gelött. Es wurde Verbindung (13) in einer Ausbeute
von 77% der Theorie, Schmekzpunkt 125°C—127°C, erhalten.

## 4. Stufe

(IRS, 2RS, 4SR) 4-Allyloxy-2-Dimethylaminomethyl]-1 (3-methoxyphenyl)-cyclohexanol, Hydrochlorid (10)
Die Base (13) wurde mit 1-Bromo-3-methoxy-Berzol entsprechend den in Beispiel 1 beschriebenen Bedingungen
umgesetzt. Die erhaltene Base wurde über eine Kieselgeleisule mit Eiher/Disopropylether 1 - 4 gereinigt und in 2-Butanon/Ether 1:1 aufgenommen. Nach Zugabe von Trimethylchlorsilan/Wasser wurde die Verbindung (10) in einer Ausbeute von 37% der Theorie erhalten. Schmelzpunkt: 88°C-94°C

## Beispiel 11

15

30

45

(1RS, 2RS, 4SR)-2-Dimethylaminomethyl-1-(3-methoxy-phenyl)-4-(2-methyl-2-allyloxy)-cyclohexanol, Hydrochlorid(14)

## 1. Stufe

8-(2-Methyl-allyloxy)-1,4-dioxa-spiro[4-5]decan (15)
Die Umsetzung zur Verbindung (15) wurde mit 1,4-Dioxaspiro[4-5]decan-8-ol und 2-Methyl-allylbromid entsprezehend den unter Beispiel (10 Stude I beschriebenn Bedingungen durchgeführt. Die erhaltene Verbindung (15)
wurde über eine Kieselgeläule mit Diisopropyfether/n-Hezan 1 : 2 gereinigt. Es wurde die Verbindung (15) als
helles (Di einer Ausbeute von 81% der Theorie erhalten.

2.Stufe

4-(2-Methyl-allyloxy)-cyclohexanon (16)
Die Aoetalspaltung von Verbindung (15) wurde entsprechend den unter Beispiel 10 Stufe 2 beschriebenen
Bedingungen durchgeführt. Die erhaltene Verbindung (16) wurde über eine Kleselgelsfule mit Diisopropylether/n-Hexan 2: 1 gereinigt. Es wurde Verbindung (16) als Ol in einer Ausbeute von 52% der Theorie erhalten.

### 3. Stufe

2-Dimethylaminomethyl-4-{2-methyl-2-allyloxy) cyclohexanon Hydrochlorid (17) Die Mannichreaktion wurde mit Verbindung (16) und Dimethylamin, Hydrochlorid entsprechend den in Beispiel 10 Stufe 3 beschriebenen Bedingungen durchgeführt. Man erhilet aus 2-Butanon die Verbindung (17) in einer Ausbeute von 38% der Theorie. Schmelzpunkt: 111°C-112°C.

## 4. Stufe

(1RS, 2RS, 4SR)-2-Dimethylaminomethyl-1-(3-methoxy-phenyl)-4-(2-methyl-2-allyloxy)-cyclohexanol, Hydro-

CHIMPILE (17) with emit 1-Bromo-3-methoxy-benzol entsprechend den in Beispiel 1 beschriebenen Bedingun-gen umgesetzt. Die erhaltene Base wurde über eine Klessejleslaule mit Essigester/Methang [1+] gereinigt und Einer aufgenomen. Nach Zugabe von Trimethylchlorsliau/Wasser wurde Verheitung [1+] in eren Ausbeute von 36% der Theorie erhalten.

Schmelzpunkt: 112°C-114°C

### Beispiel 12

(1RS, 2RS, 4SR)-2-Dimethylaminomethyl-4-(2-methyl-2-allyloxy)-1-[3-(2-methyl-2-allyloxy)-phenyl]-cyclohexanol Hydrochlorid (18) anol, Hydrochlorid (18)

Dis Base (17) und i-Bromo-3-(2-methyl-allyloxy)-benzol wurden entsprechend den in Beispiel 1 beschriebenen Bedingungen umgesetzt. Das Rohprodukt wurde auf eine Kieselgeislaule gegeben und mit Diisopropylether/Eiber elluiert. Das erhaltene bezinglich Poeition I epimere Gemisch wurde durch HPLC in die eis- und trass-Dissterromeren getrennt und anschließend in 2-Butanon/Diisopropylether aufgenommen. Nach Zugabe von Trimethylchloralan/Wesser wurde Verbindung (18) in einer Ausbeute von 18% der Theorie erhalten. Schmelzpunkt: 151°C–1529°C.

## Beispiel 13

(1RS, 2RS, 4SR)-2-Dimethylaminomethyl-4-(2-methyl-2-allyloxy)-1-(3-methyl-sulfanyl-phenyl)-cyclohexanol,

(1883, 2883-) sour-pure un automatical de la companyation de la Bespiel 1 beschriebene Bedingungen un gesetzt. Abweichend von den Bedingungen in Beispiel 1 wurde als Lösungsmittel Ether benutzt und zur Erhöhung der Ausbeute wurde 1,2-Dibromethan dem Reaktionsansatz zugegeben. Das erhaltene Rohprodukt wurde über eine Kieselgelsäule mit Diisopropylether/Ether 1:1 gereinigt und in Essige-ster aufgenommen. Nach Zugabe von Trimethylchlorsilan/Wasser wurde Verbindung (19) in einer Ausbeute von 40% der Theorie erhalten. Schmelzpunkt: 146°C-150°C

10

15

30

## Beispiel 14

.

10

(1RS, 2RS, 4SR)-2-Dimethylaminomethyl-4-isobutoxy-1-(3-methoxy-phenyl)-cyclohexanol, Hydrochlorid (20)

### 1. Stufe

4-Isobutoxy-cyclohexanon (21)
16.9 g (0.1 mol) der Verbindung (16) wurden in 90 ml Methanol gelöst. Nach Zugabe von 1,8 g Palladium-Kohle
(10)6 Fd-Gehall) wurde bei Raumtemperatur und Normaldruck hydriert. Anschließend wurde der Katalysator
entfernt und das Lösungsmittel im Vakunm abdestilliert. Die erhaltenen 15 g Rohprodukt wurden mit 60 in
Elbert und 30 ml 4 N Salzsture 1 Stunde bei Raumtemperatur gerithrt. Anschließend wurde mit Mritimhydrogencarbonat neutralisiert, die Etherphase abgetrenat und zweimal mit Elber extrahiert. Die etherische Lösung 2s
wurde über Natrimusulfar getrocknet und Elber addestilliert. Die erhaltenen 10/3 g Ol wurden über eine
Kliesdeplatule mit Diisopropylether/n-Hezan 1 : 1 gereinigt. Es wurden 6,85 g Verbindung (21) in einer Ausbeutung 4054 der Thoorie erhalten. te von 40% der Theorie erhalten.

### 2. Stufe

2-Dimethylaminomethyl-4-isobutoxy-cyclohexanon, Hydrochlorid (22)
Die Verbladung (21) wurde mit Dimethylamin, Hydrochlorid entsprechend den in Beispiel 10 Stufe 3 beschriebenen Bedingungen umgesetzt. Es wurde aus 2-Butanon die Verbindung der Formet (22) in einer Ausbeute von
35% der Theorie erhalten. Schmelzpunkt: 113°C-115°C

## 3. Stufe

(1RS, 2RS, 4SR)-2-Dimethylaminomethyl-4-isobutoxy-1-(3-methoxy-phenyl)-cyclohexanol, Hydrochlorid (20) 1153, ASS, SEK, 4-1-MERHYARIMONECHIN-H-SEODHOXY-1-C-MERHAY-PIERHYN-CYCHREADM, TRY OCHRIDIN LED BERGER CHEMICALLY CHEMICAL Schmelzpunkt: 112°C-116°C

## Beispiel 15

(1RS, 2RS, 4SR)-2-Dimethylaminomethyl-4-isobutoxy-(3-methylsulfanyl-phenyl)-cyclohexanol, Hydrochlorid

Verbindung (22) wurde mit 1-Brom-3-methylsulfanyl-benzol entsprechend den in Beispiel 1 beschriebenen Veronung (2.4) wurde mit 1-iturn-i-mentyasianni-nenzot entspreciena den in neispie 1 desanrieden. Bedingungen umgesetzt. Abweichend von den in Beispiel 1 beschriebenen Bedingungen wurde Ether als 12-sungsmittel benutzt und zur Erhöbung der Ausbeute 12-Dibromethan zugegeben. Das erhaltene Rohprodukt wurde über eine Kieselgelsäule im Dissopropybeiten gereinigt und in Tertahydrofuran/Ether aufgenommen. Die nach Zugabe von Trimethyfekhorálian/Wasser erhaltenen Kristalle wurden aus Essigester umkristallisiert. Ver-bildung (23) wurde in einer Ausbeute von 32% der Theorie erhalten. Schmelzpunkt: 120°C-122°C

## Beispiel 16

(1RS, 2RS, 4SR)-2-Dimethylaminomethyl-1-(3-methoxy-phenyl)-4-phenoxy-cyclohexanol, Hydrochlorid (24)

## 1. Stufe

8-Phenoxy-1,4-dioxa-spiro(4.5/decan (25)
440 mg 60%igse Natriumhydrid in Mineralöl (0,12 mmol) wurden in 9 ml absolutem Dimethylformamid unter
Stückstoffarmosphäre gerührt. Es wurden 1,1 g (0,12 mmol) Phenol und anschließend 3,1 g (10 mmol) Toluol4-sullonsäure-1,4-dioxa-spiro(4.5/dec-8-ylester (Gray et al. J. Org. Chean. 35, (1970) 1525—1533) gelöst in 6 ml
Dimethylformamid, zugegeben. Es wurde 2 Stunden bei einer Temperatur zwischen 80°C und 85°C gerührt.
Nach dem Abkülhen wurde der Ansatz auf Eis gegeben, mit Elher extrahlert, die Lösung mit verdünnter
Natronlausge gewaschen und mit Natriumsulfat getrocknet. Nach Abdampfen des Lösungsmittels wurde das
Rohpprodukt über eine Kieselgeisäule mit Disopropylether gereinigt. Es wurden 1,27 g (45%) der Theorie) Verbindung (25) als Öl erhalten.

## 2. Stufe

4-Phenoxy-cyclohexanon (26)

10

25

11,7 g (50 mmol) 8-Phenoxy-1,4-dioxa-spiro[4-5]decan (25) wurden in 250 ml Ether gelöst. Unter Rühren wurden 50 ml Wasser und 37,5 ml konzentrierte Salzsäure zugegeben. Es wurde 2 Stunden gerührt und über Nacht stehengelassen. Nach anschließender Phasentremung wurde mit Eher extrahiert, mit gesättigter Kochsalziö-sung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel abdestilliert. Es wurden 9 g (91% der Theorie) Verbindung (26) erhalten.

## 3. Stufe

2-Dimethylaminomethyl-4-phenoxy-cyclohexanon, Hydrochlorid (27)

z-Dimentyaminometry4-phenoxy-cyclobezanon, Bydrochlorid (27)
9/5 (50 mnol) +Phenoxy-cyclobezano (28) (19/5 g/ 25 mnol) Paraformaldehyd und 2,08 g/ (25 mnol) Dimentylamia, Hydrochlorid wurden in 17 ml Basigsiture 20 Minuten in einem Ölbad mit einer Temperatur von 165°C 15 erwärmt. Danach wurde Löungsmittel im Valumu absterillert, ere Rückstand zweimal mit 2-Butanon versetzt und anschliebend das 2-Butanon im Valenum destillativ enfernt. Das orhaltene Satz wurde in 30 ml 2-Butanon aufgenommen. Es wurden 2,28 g/ verbindung (27) (40% der Theorie) erhalten.
Schmeitgnisch 104°C — 166°C (40% der Theorie)

### 4. Stufe

(1RS, 2RS, 4SR)-2-Dimethylaminomethyl-1-(3-methoxy-phenyl)-4-phenoxy-cyclobexanol, Hydrochlorid (24)
Die Base der Verbindung (27) wurde mit 1-Brom-3-methoxy-benzol entsprechend den in Beispiel 1 beschrieben Bedingungen umgesetzt. Die erhaltene Base wurde über eine Kisselgeskule mit Bsigsetzer/Methanol 6:1 2s gereinigt und in 2-Butanon aufgenommen. Nach Zugabe von Trimethylchlorsilan/Wasser wurde Verbindung (24) in einer Ausbeute von 47% der Theorie erhalten. Schmelzpunkt: 216°C-218°C

## Beispiel 17

(1RS, 2RS, 4SR)-2-Dimethylaminomethyl-1-(3-ethoxy-phenyl)-4-phenoxy-cyclohexanol, Hydrochlorid (28)
Die Base der Verbindung (27) wurde mit 1-Brom-3-ethoxybenzol entsprechend den in Beispiel I beschriebenen
Bedingungen umgesetz. Die erhaltene Base wurde über eines Kieselgekslade mit Basigester/Methanol 6-1;
gereinigt und in 7-Britanon aufgenommen. Nach Zugabe von Trimethylchlorsilan/Wasser wurde Verbindung
(28) in einer Ausbeute von 49% der Theorie erhalten.
Schmetzpunkt: 23" C—239°C

## Beispiel 18

(1RS, 2RS, 4SR)-2-Dimethylaminomethyl-1-(3-isopropoxypheny)-4-phenoxy-cyclohexanol, Hydrochlorid (29) 65 Die Base der Verbindung (27) wurde mit I-Brom-3-propoxy-benzol entsprechend den in Beispiel 1 beschrieben Bedingungen umger tzt. Die erhaltene Bas wurde über eine Kieselgelsähe mit BatigesterMethanol 6:1 gereinigt und in 2-Butanon aufgenommen. Nach Zugabe von Trimethylchlorsilan/Wasser wurde Verbindung

(29) in einer Ausbeute von 38% der Theorie erhalten. Schmelzpunkt: 200°C—202°C

## Beispiel 19

(1RS, 2RS, 4SR)-3 (2-Dimethylaminomethyl)-1-hydroxy-4-phenoxy-cycohexyl)-phenol, Hydrochlorid (30)
Die Base der Verbindung (27) wurde mit 1-Brom-3-benzyloxy-benzol entsprechend den in Bekspiel 1 beschriebenen Bedingungen umgesetzt. Es wurde das mit einer Beusylgruppe geschlützte Phenol in einer Ausbeute von ca50% der Theorie (Rohprodukt) erhalten. Anschliebend wurde in Methanol aufgenommen, Palladium-Kohle
(10% Pd-Gehalt) zugegeben und die Benzylgruppe durch Hydrierung bei Raumtemperatur unter Normakfunck
abgespallen. Die erhalten Base wurde über eine Kiestgeleisbel mit Essigsetzer/Methanol 6:1 gereinigt und in
2-Butanon aufgenommen. Nach Zugabe von Trimethylchlorsilan/Wasser wurde Verbindung (30) in einer Ausbeute von 50% der Theorie erhalten. Schmelzpunkt: 220°C-222°C

## Beispiel 20

(IRS, 2RS, 4SR)-2-Dimethylaminomethyl-1-[3-(2-methylallyloxy)-phenyl]-4-phenoxy-cyclohexanol, Hydrochlorid (31)

COMPAGE (31)

Die Base der Verbindung (27) wurde mit 1-Brom-3-(2-methyl-allyloxy)-benzol entsprechend den in Beispiel 1
beschriebenen Bedingungen umgesetzt. Die erhaltene Base wurde über eine Kiesetgelstule mit Ether gereinigt
und in 2-Butanon aufgenommen. Nach Zugabe von Trimethylchlorsilan/Wasser wurde Verbindung (31) in einer
Ausbeute von 31% der Thootie erhalten.
Schmetzpunkt: 193\*C—195\*C

## Beispiel 21

(1RS, 2RS, 4SR)-2-Dimethylaminomethyl-4-(3-methoxyphenoxy)-1-(3-methoxy-phenyl)-cyclohexanol, Hydrochlorid (32)

### 1. Stuf

4-(3-Methoxy-phenoxy)-cyclohexanon (33)

\*(3-memory-pienos yrs-yrsonesanou (3-)
3-(3-memory-pienos wurde mit Toluol-4-sulionsiure-1,4-dioxa-spiro(4-5)deo-8-ylester entsprechend den in Beispiel 16 Stafe 1 beschriebenen Bedingungen umgesetzt. Das Rohprodukt würde ohne Reinigung einer Acetalspaltung entsprechend den in Beispiel 16 Stafe 2 beschriebenen Bedingungen umterzogen. Das erhaltene Keton wurde auf einer Klesetgekälne mit Disoprophyther gereinigt. Verbindung (33) wurde in einer Ausbeute von wurde auf einer Klesetgekälne mit Disoprophyther gereinigt. Verbindung (33) wurde in einer Ausbeute von 57% der Theorie erhalten.

15

30

50

2-Dimethylaminomethyl.4-(3-methoxy-phenoxy)-cytohexanon (34)
Die Verbindung (33) wurde mit Diethylamin, Hydrochlorid entsprechend den in Beispiel 16 Stufe 3 beschriebenen Bodingungen umgesetzt. Zur Aufarbeitung wurde Essigniture abdestilliert, der Rückstand in Wasser gelöst 20 nun die Biber eutschier Der pH-Wert der währigen Phase wurde mit Natronlauge alkalisch eingestellt und das Produkt mit Diethorathen extrahlert. Dat Lönungsmittel wurde destillativ entfernt und Verbindung (34) als cie-runas-Gemisch in einer Ausbeute von 50% der Theorie erhalten.

(1RS, 2RS, 4SR)-2-Dimethylaminomethyl-4-(3-methoxyphenoxy)-1-(3-methoxy-phenyl)-cyclohexanol, Hydro-

chlorid (32)

Verbindung (34) wurde mit 1-Brom-3-methoxy-benzol entsprechend den in Beispiel 1 beschriebenen Bedingunvennoung (s) wurde mit 1-brons-metnoxy-nenzo emprechen oen in nespire 1 desarneemen neumant gen ungesetzt. Das bezufglich position 1 eipinere Basengenisch wurde auf einer Kieselgelstüle machtenander mit Disopropylether und Essigester cluiert. Die Fraktion, die mit der cis-Form angereichert war, wurde dann ther eine Kieselgelstüle mit Ether/Methanol 7:1 gereinigt. Anschließend wurde in a-Butanon aufgenommen und Trimethylchlorallan/Wasser zugegeben. Verbindung (32) (Position 4 cis zu OH) wurde in einer Ausbeute von und Trimethylchlorallan/Wasser zugegeben. 10% der Theorie erhalten. Schmelzpunkt 208° C-210° C

### Beispiel 22

(1RS, 2RS, 4SR)-4-Benzyl-2-dimethylaminomethyl-1-(3-methoxy-phenyl)-cyclohexanol, Hydrochlorid (35)

## 1. Stufe

4-Benzyl-2-dimethylaminomethyl-cyclohexanon, Hydrochlorid (36)

Benzylsycholenanon wurde mit Dimethylamin, Hydrochlorid entsprechend den in Beispiel 10 Stufe 3 beschriebenen Bedingungen umgesetzt. Verbindung (36) wurde in kristalliner Form in einer Ausbeute von 50% der Theorie erhalten.

5 Schmelzpunkt: 136°C-138°C

#### 2. Stufe

(IRS, 2RS, 4SR).4-Benzyl-2-dimethylaminomethyl-1-(3-methoxy-phenyl)-cyclohexanol, Hydrochlorid (35)

Die Base der Verbindung (28) wurde mit 1-Brom-3-methoxy-henzol entsprechend den in Beispiel I beschriebenen Bedingungen umgesetzt. Die erhaltene Base wurde über eine Kieselgelstule mit Ether/Methanol 7 ri
gereinigt und in Ether aufgenommen. Nach Zugabe von Trimethylchlorsilan/Wasser wurde Verbindung (35) in
einer Ausbeute von 39% der Theorie erhalten.
Schmelzpunkt: 138\*C—142\*C.

## Beispiel 23

(1RS, 2RS, 4SR)-3-(4-Benzyl-2-dimethylaminomethyl-1-hydroxy-cyclohexyl)-phenol, Hydrochlorid (37)

### 1. Stufe

4-Benzyl-1-(3-benzyloxyphenyl-2-dimethylaminomethylsyclohexanol (38)
Die Base der Verbindung (36) wurde mit 1-Brom-3-benzyloxy-benzol entsprechend den in Beispiel 1 beschriebenen Bedingungen umgesetzt. Die erhaltene Base wurde über eine Kleselgelstule mit Ether/Methanol 7:1 gereinigt.

Ausbeute an Verbindung (38) : 76% der Theorie

### 2. Stufe

(1RS, 2RS, 4SR)-3(4-Benzyl-2-dimethylaminomethyl-1-hydroxy-cyclohexyl)-phenol, Hydrochlorid (37)
Verbindung (38) wurde im Methanol gelöst. Nach Zugabe von Palladium-Koble (10% Pd-Gehalt) wurde bei
Raumtemperatur und Normaldruck bydriert. Nach Abflitrieren des Katalysators und destillativer Endervang
des Lösungsmittels wurde in Ether aufgenommen. Durch anschließende Zugabe von Trimethylchlorsilan/Wasser wurde das Hydrochlorid erhalten. Nach Umkristallisieren aus 2-Butanon/Wasser erhielt man Verbindung
(37) in einer Ausbeute von 61% der Theorie.

Schmelzpunkt: 187°C-192°C

65

## Beispiel 24

--

(1RS, 2RS, 4SR)-3-[2-Dimethylaminomethyl-1-hydroxy-4-(4-methyl-benzyl)-cyclohexyl]-phenol, Hydrochlorid 15

## 1. Stufe

4-Hydroxy-4-(4-methyl-benzyl)-cyclohezanon (40)
Zu 2-9 g (120 mmol) Magnesiumsplanen wurden geringe Mengen einer Lösung von 22,2 g 1-Bromethyl-4-methylbenzol (120 mmol) nö 80 mi Eiher getropft. Nach dem Start der Grignard-Reaktion wurde der Rest der Lösung
zugegeben umd 30 Minuten unter Rückfuß gekocht. Anschließend wurde auf 0°C-10°C abgekühlt und bei
dieser Temperatur eine Lösung von 15.7 g (100 mmol) 14-Dions-pir(4-5)fecan-5-on gelöst in 35 mi Tertahydroftern umd 70 mi Eiher, zugegeben. Es wurde 2 Stunden unter Rückfuß gekocht. Nach dem Abkühlen auf 20
°C-10°C wurden 80 mi einer 20% jegen Ammoniumchlorid-Lösung zugegeben und die Phasten getrennt. Ano''C-10°C wurden 80 mi einer 20% jegen Ammoniumchlorid-Lösung zugegeben und die Phasten getrennt. Anschließend wurden mit Eiher eutrahlert, über Natriumsulfür getrocknet und Lösungsmittel destillativ entfernt. Es wurden 27,5 g Rohprodukt erhalten, die in 300 ml Ether gelöst, mit 200 ml halbkonzentrierter Salzsäure versetzt und 3 Stunden bei Raumtemperatur gerührt wurden. Anschließend wurde mit gesättigter Kochsalziösung verdünnt. Nach Phasentrennung wurde mit Ether extrahiert und über Natriumsulfat getrocknet. Anschließend 30 wurde Lösungsmittel abbestüller und über eine Kieselgeksbule mit Ether/Hexan 2: 1 gereinigt. Die Ausbeute an Verbindung (40) betrug 11,5 g (33% der Theorie)

#### 2. Stufe

4-(4-Methyl-benzyl)-cyclohexanon (41)
10,9 g (50 mmol) der Verbindung (40) wurden in 250 ml Ameisensäure gelöst und 3 Stunden unter Rückfluß 103 g (20 mmoi) der Vernmdung (40) wurden im 20 mit Amessensaure gelöst und 3 Stunden unter Rudering gekocht. Es wurde ein Olefingemisch erhalten. Die Ameisenslure wurde im Vakuum abdestilliert und die Olefing über eine Kieselgelsäule mit Eiher/Hexan 1 : I gereinigt. Es wurden 7,5 g Olefingemisch erhalten, das in Ethanol gelöst und nach Zugabe von Palladium-Kohle (10% Pd-Gehalt) bei Raumtemperatur und Normaldruck hydriert genet und mad Zugute vol Funtanien-Kome (1978 FU-venier) der Kambrenperauf um Formantien gyfrett wurde. Nach Abfiltrieren des Katalysators und destillativer Entfernung des Lösungsmittels erheitt man 1/8 a. Keton. Die Acetalparlung und anschließende Aufarbeitung wurde entsprechend den in Stufe 1 beschriebenen Bedingungen durchgeführt. Es wurden 6/7 g Keton erhalten, die über eine Kieselgelsäule mit Ether/Hexan 1:2

Die Ausbeute der Verbindung (41) betrug 5,15 g, 51% der Theorie.

## 3. Stufe

2-Dimethylaminomethyl-4-(4-methyl-benzyl)-cyclohezanon, Hydrochlorid (42)
Verbindung (41) wurde mit Dimethylamin, Hydrochlorid entsprechen den in Beispiel 10 Stufe 3 beschriebenen
Bedingungen ungesetzt. Es wurde Verbindung (42) in kristaller Forn in einer Ausbeute von 46% der Theorie

Schmelzpunkt 124°C-127°C

## 4. Stufe

5

10

55

3 1-(3-Benzyloxyphenyl)-2-dimethylaminomethyl-4-(4-methyl-benzyl)-cyclohexanol (43) 1-Brom-3-benzyloxy-benzol und die Base der Verbindung (42) wurde ensprechend den in Belspiel 1 beschriebenen Bedingungen umgesetzt. Dus erhaltenes Produkt wurde in Ether/Fiexun gelöst und die Base mit 10%iger Essigsäure extrahlert. Nach Einstellen eines alkalischen pH-Wertes wurde die Verbindung (45) mit Ether extrahlert und über Natzimunstäft getrochetet. Nach destillativer Entfertung des Löungsmittells wurde über der Aluminiumoxid-Stalle (3,6% Wasser) mit Ether/Disopropylether 1 : 1 gereinigt. Verbindung (43) wurde in einer Ausbeute von 65% der Theorie erhalten.

## 5. Stufe

(1RS, 2RS, 4SR)-3-[2-Dimethylaminomethyl-1-hydroxy-4-(4-methyl-benzyl)-cyclohexyl]-phenol, Hydrochlorid
(39) wurde entsprechend den in Beispiel 23 Stufe 2 beschriebenen Bedingungen hydriert. AnschlieBend wurde in Dichlormethan/Ether 1:1 aufgenommen und Trimethylchlorsilan/Wasser zugegeben. Nach
Umbritställieren aus 2-Battenol/Wasser wurde Verbindung (39) in einer Ausbeute von 56% der Theorie erhalten. Schmetzpunkt: 188°C—191°C

## Beispiel 25

(1RS, 2RS, 4SR)-2-Dimethylaminomethyl-1-(3-methoxy-phenyl)-4 (4-methylbenzyl)-cyclohexanol, Hydrochlorid (44)
Die Base der Verbindung (42) wurde mit 1-Brom-3-methoxy-benzol entsprechend den in Beispiel 1 beschriebeben der besalvestelse mit Ethers/Methanol 7-1 and 1-2 festalvestelse mit Ethers/Methanol 8-1 and 1-2 festalvestelse mit Ethers/Methanol

Die Base der Verbindung (42) wurde mit 1-Brom-3-methoxy-benzol ensprecenen den in Bestpiet i Geschriebenen Bedingungen umgestetz. Die erhaltene Base wurde über eine Kieselgeistlie mit Ether/Methanol 7:1
gereinigt und in Ether aufgenommen. Nach Zugabe von Trimethylchlorsilan/Wasser wurde Verbindung (44) in
einer Ausbeute von 39% der Theorie erhalten.
Schmetzounkt: 116°C—12°C

## Beispiel 26

(1RS, 2RS, 4SR)-2-Dimethylaminomethyl-1-(3-methoxy-phenyl)-4-phenylethyl-cyclohexanol, Hydrochlorid

#### 1 Stufe

4-Hydroxy-4-phenylethyl-cyclohexanon (46)

4-τιγμοτοχι-γ-ρεασγεκτισγ-сусιовежанов (48) (2-Chlorethyl-bezzol wurde mit 1,4-Dioxa-spiro(4,5)decan-8-on entsprechend den in Beispiel 24 Stufe 1 beschriebenen Bedingungen umgesetzt. Das Produkt wurde auf einer Kieseigelskule mit Ether/n-Hexan 5:1 gereinigt, Verbindung (66) wurde in einer Ausbeute von /13/64 er Theorie erhalte.

#### 2 Stufe

4-(Phenethyl)-cyclohexanon (47) Verbindung (69) wurde entsprechend den in Beispiel 24 Stufe 2 beschriebenen Bedingungen debydratisiert und hydriert. Nach der Debydratisierung wurde das erhaltenen Olefingemisch über eine Kleesfgelsäule mit Diisopro-jyfether?h-Hexan 3 : 1 greinigt. Die nach der Hydrierung erhaltene Verbindung der Formel (47) wurde über eine Kleesfgelsäule mit Diisopropyteher/h-Hexan 1 : 1 gereinigt. Verbindung (47) wurde in einer Ausbeute von 54% der Theorie erhalten.

2-Dimethylaminomethyl-4-(phenethyl)-cyclohexanon, Hydrochlorid (48)

20.2 g (0,1 mol) der Verbindung (47), 1,5 g (0, 05 mol) Paraformaldehyd und 407 g (0,05 mol) Dimethylamin, Hydrochlorid wurden in 40 ml Essigsäure gelöst und unter Rühren 20 Minuten in einem Bad von 105°C erwärmt. 35 Anschließend wurde Essigsäture im Vakuum abdestilliert, der Rückstand in 100 ml Wasser gelöst und mit Ether russammenn wurue magasure im vasuum andestunert, uer run-artene in 100 mm wasser gewas unt ein Euritaiert. Die wähige Phase wurde mit Natronlauge auf einen pl-Hwert von 11 einegestellt und die Mannich-Base mit Dichlormethan extrahiert. Nach Trocknen und destüllstiver Endrenung des Lösungsmittels wurden 17.5 g der Base von Verbindung (47) erhalten, die in 2-Butanon aufgenommen wurden. Durch anschließende Zugabe von Trimethylchlorallan/Wasser wurden 17.2 g der Verbindung (48) in einer Ausbeute von 58% der Theorie erhalten Schmelzpunkt: 159°C-160°C

## 4 Stufe

(1RS, 2RS, 4SR)-2-Dimethylaminomethyl-1-(3-methoxy-phenyl)-4-phenylethyl-cyclohexanol, Hydrochlorid

Die Base der Verbindung (48) wurde mit 1-Brom-3-methoxy-benzol entsprechend den in Beispiel 1 beschriebenen Bedingungen umgesetzt. Die erhaltene Base wurde über eine Kleiselgeistelle mit Erber/Mechand ?: 1 und anschließend über HPLC gereinigt. Es wurde über eine Kleiselgeistelle mit Erber/Mechand ?: 1 und anschließend über HPLC gereinigt. Es wurde in 2-Butanon aufgenommen und Trimethylchlorsitan/Wasser, 50 gegebenenfalls unter Zusatz von Ether, zugegeben. Verbindung (45) wurde in einer Ausbeute von 40% der Theorie erhalten.

Schmelzpunkt: 170°C-173°C

## Beispiel 27

# (1RS, 2RS, 4SR)-3-(2-Dimethylaminomethyl-1-hydroxy-4-phenethyl-cyclohexyl)-phenol, Hydrochlorid (49)

### 1. Stufe

1.(3-Benzyloxyphenyl)-2-dimethylaminomethyl-4-phenethyl-cyclohexanol (50)
Die Base der Verbindung (48) wurde mit 1-Bromo-3-benzyloxy-benzol entsprechend den in Beispiel 1 beschriebenen Bedingungen umgesetzt. Die erhaltene Base wurde über eine Klieslegleslaule mit Ether/Methanol 6:1
zereinigt. Verbindung (50) wurde in einer Ausbeute von 87% der Theorie erhalten.

#### 2. Stufe

(1RS, 2RS, 4SR)-3-(2-Dimethylaminomethyl-1-hydroxy-4-phenethyl-cyclohexyl)-phenol, Hydrochlorid (49)
Verbindung (30) wurde entsprechend den in Beispiel 23 Stufe 2 beschriebenen Bedingungen hydriert. Die
erhaltene Base wurde mit Trimethylchloridan/Wasser in das Hydrochlorid umgewandelt. Verbindung (49)
wurde in einer Ausbeute von 53% der Theorie erhalten.
Schnetzpunkt-234\*C—255°C

## Beispiel 28

(1RS, 2RS, 4SR)-2-Dimethylaminomethyl-1-(3-methylsulfanyl-phenyl)-4-phenethyl-1-cycloheranol, Hydrochlorid (51)

CHINTELE SEAS DE VERDINDUNG (48) wurde mit 1-Brom-3-methylsulfanyl-benzol entsprechend den in Beispiel 1 beschriebenen Bedingungen umgesetzt. Abweichend von den in Beispiel 1 beschriebenen Bedingungen wurde Eiber als Lösungsmittel benutzt und dem Reaktionsansatz zur Erhöhung der Ausbeute 12-Dibromenthan 1995 setzt. Das Rohprodukt wurde über eine Kiesetgelsfule mit Diisopropyfether gerveinigt und in 2-Butanon aufgenommen. Nach Zugabe von Trimethylchlorsilan/Wasser wurde Verbindung (31) in einer Ausbeute von 23% der Thoroie erhalten.

Schmelzpunkt: 161°C—163°C

5

\*\*

15

## Beispiel 29

(1RS, 2RS, 4SR)-4-(Cyclopentyl-ethyl)-2-dimethylaminomethyl-1-(3-methoxyphenyl)-cyclohexanol, Hydrochlorid (52)

### 1. Stufe

(Cyclopentylethyltriphenylphosphonium)bronid (53)
17.7 g (100 mmo) (2-Bromethyl)-cyclopentaa, 32.7 g (124 mmol) Triphenylphosphin und 100 ml Toluol wurden
56 Stunden unter Rückfulla geleocht. Es wurde über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Die entstandenen 25 30 Oktoben unter Ruckinus gesocht. Es wurde under Nacht dei Kaumnemperauf gerunt. Die entstandenen Kristalle wurden abgesagt, mit Ether gewaschen und im Vakuum getrocknet. Die Ausbeute der Verbindung (33) berug 35.6 g (82% der Theorie). Schmelzpunkt: 210°C-213°C

#### 2. Stufe

8-(2-Cyclopentyl-ethyliden)-1,4-dioxa-spiro[4.5]decan(53)
Die Reaktion wurde in einer Stickstoffatmosphäre unter Feuchtigkeitsausschluß durchgeführt. Zu 5,6 g Die Resktion wurde in einer Stickstoffamosphäre unter Feuchtigkeitsausschund durchgemart. Zul 5-95 (50 mmol) Verbindung (52) gegebeen. Es wurde 30 Minuten bei Raumtemperatur, 1 Stunde bei 80°C gerührt und anschließend auf 60°C abgekühlt. 7.8 g 35 (50 mmol) 14-Dioza-spirof4-5]decan-8-on wurden zugegeben. Anschließend wurde 18 Stunden bei 60°C gerührt und abgekühlt. Es wurden 100 mit Wasser hinurgeben. Anschließend wurde 18 Stunden bei 60°C gerührt und abgekühlt. Es wurden 100 mit Wasser hinurgetrofft: Die organische Phase wurde abgetrennt, die wäßrige Phase zweimal mit Toluol extrahiert, mit Natriumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel destillativ entferut. Es wurden 29 (50 trailate, die auf iener Kieselgekäule mit Disoproplether/n-Hexan 1 : 4 gereinigt wurden. Die Ausbeute betrug 6,8 g (58% der Theorie) Verbindung (54)

#### 3 Stufe

(2-Cyclopentyl-ethyl)-cyclohexanon (55)
9,45 g (40 mmol) der Verbindung (54) wurden in 50 ml Methanol gelöst, mit 1,3 g Palladium-Kohle (1096 Pd-Ge9,45 g (40 mmol) der Verbindung (54) wurden in 50 ml Methanol gelöst, mit 1,3 g Palladium-Kohle (1096 Pd-Gehalt) versetzt und bei Normakurck und Raumtemperatur hydriert. Der Katalysator wurde abgetzennt, das
Lösungsmitted destillativ entfernt und der Richstand mit 10 Teilen Ternhydroforan und 4 mt. auch abbonzenriertere Salzstuer gegrüht. Anschließend wurde mit Narimunykorgenzenbosa hert, int Bibber extrarierter Salzstuer gegrüht. Anschließend wurde mit Narimunykorgenzenbosa netten int Bibber extrahiert, mit Narimunylifät getrocknet und das Lösungsmittel abdestillert. Das erhalten Ol wurde in Einer Ausbeute von 5.9 g (76% der

50 ml Methanol gelöst, mit Einer/a-Hessen 1 s gereinigt, Verbindung (55) wurde in Einer Ausbeute von 5.9 g (76% der

50 ml Methanol gelöst, mit Einer/a-Hessen 1 s gereinigt, Verbindung (55) wurde in Einer Ausbeute von 5.9 g (76% der

50 ml Methanol gelöst, mit Einer/a-Hessen 1 s gereinigt, Verbindung (55) wurde in Einer Ausbeute von 5.9 g (76% der

50 ml Methanol gelöst, mit Einer/a-Hessen 1 s gereinigt, Verbindung (55) wurde in Einer Ausbeute von 5.9 g (76% der

50 ml Methanol gelöst, mit Met Theorie) erhalten.

#### 4. Stufe

4-(2-Cyclopentyl-ethyl)-2-dimethylaminomethyl-cyclohexanon, Hydrochlorid (56)
Verbindung (55) wurde mit Dimethylamin, Hydrochlorid entsprechend den in Beispiel 26 Stufe 3 beschriebenen Bedingungen umgesetzt. Verbindung (56) wurde in einer Ausbeute von 76% der Theorie erhalten.

Schmelzpunkt: 127°C-128°C

### 5. Stufe

(1RS, 2RS, 4SR)-4-(Cyclopentyl-ethyl)-2-dimethylaminomethyl-1-(3-methoxyphenyl)-cyclohexanol, Hydrochlorid (52)

Die Base der Verbindung (56) wurde mit 1-Brom-3-methoxy-benzol entsprechend den in Beispiel 1 beschriebenen Bedingungen umgesetzt. Die erhaltene Base wurde über eine Kieselgekäule mit Diisopropylether gereinigt und in Ether aufgenommen. Nach Zugabe Trimethylchlorsilan/Wasser wurde Verbindung (52) in einer Ausbeute yon 54% der Theorie erhalten.

Schmelzpunkt: 154°C-156°C

15

## Beispiel 30

(1RS, 2RS, 4SR)-3-[4-(2-Cyclopentyl-ethyl)-2-dimethylaminomethyl-1-hydroxy-cyclohexyl]-phenol, Hydrochlorid [57]
Dis Reaktion wurde in einer Stickstoffatmosphäre unter Feuchtigkeitsausschluß durchgeführt. 1,44 g (4 mmol)
der Bass der Verhindung (32) wurden in 15 ml Toholo gelöst. Es wurden unter Rühren 25 ml 20% igse Dissobutylahmminutyhrid in Toholo (35 mmol) zugetropich. Anschließend wurde 6,5 Stunden unter Rüchfuß gekocht und
sagekthilt. Bei einer Temperatur zwischen 0°C und 10°C wurden 5 ml Ethanol, anschließend 5 ml Ethanol/Wessentre der Studies der Studi angerung, see einer 1 emperatur zwischen 0°C und 10°C wurden 3 mi Ethanol, anschiebend 3 mi Ethanol Wisser 2° 1 1 und 35 mi Toluol zugetropft. Nach einstündigen Rühren wurden die erhaltenen Salze abgesangt und das 35 Lösungsmittel abdestilliert. Das erhaltene Öl wurde in Essigester aufgenommen. Nach Zugabe von Trimethyl-chlorsilan/Wasser wurde Verbindung (57) in einer Ausbeute von 0,35 g (23% der Theorie) erhalten. Schmelzpunkt: 226°C-228°C

## Beispiel 31

(1RS, 2RS, 4SR)-4-Cyclopentylethyl-2-dimethylaminomethyl-1-(3-ethoxyphenyl)-cyclohexanol, Hydrochlorid

(20)
Die Base der Verbindung (56) wurde mit 1-Brom-3-ethoxybenzol entsprechend den in Beispiel I beschriebenen
Bedingungen umgesetzt. Die erhaltene Base wurde über eine Kleselgelsäule mit Disopropylether gereinigt und
in 2-Butanon/Ether aufgenommen. Nach Zugabe von Trimethylchlorsilan/Wasser Verbindung (58) in einer Ausbeute von 52% der Theorie erhalten.

Schmelzpunkt: 152°C-152,5°C

## Beispiel 32

4

25

(1RS, 2RS, 4SR)-4-(2-Cyclopentyl-ethyl-1-(3-cyclopentyloxy-phenyl)-2-dimethylaminomethyl-cyclohexanol, Hydrochlorid (59)

Die Base der Verbindung (56) wurde mit 1-Brom-3-cyclopentyloxy-benzol entsprechend den in Beispiel 1 beschriebenen Bedingungen umgesetzt. Die erhaltene Base wurde über eine Kliestigelsfalle mit Diisopropylethen gereinigt und in Essigester/Disopropylether aufgenommen. Nach Zogabe von Trimethylchlorsilan/Wasser wurde Verbindung (59) in einer Ausbeute von 67% der Theorie erhalten.

## Beispiel 33

(1RS, 2RS, 4SR)-4-Cyclopentylmethoxy-1-(3-cyclopentyloxy-phenyl)-2-dimethylaminomethyl-cyclohexanol, 40 Hydrochlorid (60)

### 1. Stufe

4-(Cyclopenty/methyloxy)-cyclohexanon (61)
237 g (150 mmol) J-Diora-pind-54 Jáceana-0-1 wurden in 120 ml Dimethylformamid gelöst und in Stickstoffsamosphäre 1 Stunde bei Raumtemperatur mit 72 g (159 mmol) 50%sigen Natriumhydrid in Mineralöl gerdhri.
Anschließend unden 38 g (150 mmol) Toluol-4-atlionsäure-cyclopenty/methylester zugegeben (Krapcha, Johnson, I.Org. Chem., 36, 146, (1971)). Es wurde bei Raumtemperatur gerührt und auf eine Temperatur zwischen
5°C und 10°C abgekthilt. Anschließend wurden 125 ml Wasser ungstropft. Es wurden im Ether extrahiert, über
Natriumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel destillativ entfernt. Das erhaltene Produkt (32 g) wurde in
Disopropyfehter gelöst und 20 Stunden mit 65 ml Wasser und 50 ml konzentrierter Sazisziur gerührt. Anschließend wurde mit Natriumhydrogencarbonat neutralisiert, mit Ether extrahiert und über Natriumsulfat getrocknet. Das erhaltene (5) (234, g) wurde über eine Kieselgelstule mit Disopropylether/ n-Hexan 1 : 1 gereinigt. Es
wurden 17.5 g Verbindumg (6) 50% der Theorie erhalten.

## 2. Stufe

15

4-(Cyclopentylmethyloxy)-2-dimethylaminomethyl-cyclohezanon (62)
Die Verbindung (61) wurde gemäß den in Beispiel 26 Stufe 3 beschriebenen Bedingungen umgesetzt. Verbindung (62) wurd in einer Ausbetute von 90% der Theorie erhalten.

(1RS, 2RS, 4SR)-4-Oyclopentylmethoxy-1-(3-cyclopentyloxy-phenyl)-2-dimethylaminomethyl-cyclohexanol,

Hydrochlorid (60) Verbindung (62) wurde mit 1-Brom-3-cyclopentyloxy-benzol entsprechend den in Beispiel 1 beschriebenen Bedingungen umgesetzt. Es entstand ein Gemisch aus eis- und trans-Isomeren, das über eine Kieselgelsäule mit neumgungen untgesetzt. Es emsann em vennsen am est- una trans-tsomeren, aus uner euse Acesegessalle int Ether/Methanol 20 : I getrennt und gereinigt wurde. Anschließend wurde das cis-isomere in Epitation aufge-nommen und Timethylchlorillan/Wasser zugegeben. Nach Umkristallisieren aus 2-Butanon wurde Verbindung 60 in einer Ausbeute von 12% der Theorie erhalten. Schmelzpunkt: 181°C-1825°C

## Beispiel 34

(E)-(1RS, 2RS)-4-Benzyliden-2-dimethylaminomethyl-1-(3-methoxy-phenyl)-cyclohexanol, Hydrochlorid [E(63)]

(Z)-(1RS, 2RS) 4-Benzyliden-2-dimethylaminomethyl-1-(3-methoxy-phenyl)-cyclohexanol, Hydrochlorid [Z(63)]

#### 1.Stufe

7-Dimethylaminomethyl-1,4-dioxa-spiro[4.5]decan-8-on, Hydrochlorid (64) 130 g (0,83 mol) 1,4-Dioxa-spiro[4,5]-decan-8-on und 79.5 g ( 0,83 mol) Dimethylammoniummethylenchlorid wurden in 500 ml Acetonitril bei Raumtemperatur gerührt. Nach Zugabe von 1 ml Acetylchlorid wurde 3 Stunwhosen in the Management of the number person grount, vacan zagane von 1 m Accipionioria waree 3 stun-den bei Raumtemperatur gertlint, wobei eine farblose, kiar Lösung entstand. Anschließend wurde 1 lither zum Reaktionsgemisch getropft. Es wurden 203 g (98% der Theorie) 7-Dimethylaminomethyl-1,4-dioxa-spiro[4-5]de-

can-8-on-Hydrochlorid (64) in kristalliner Form erhalten.

## 2.Stufe

7-Dimethyalaminomethyl-8-(3-methoxy-phenyl)-1,4-dioxaspiro[4.5]decan-8-ol (65)

7-Dimethyalaminomethyl-8(3-methoxy-phenyl)-1,4-dioraspiro(4-5)fecan-8-ol(65)
Zu 164 g(058 mo) Magnesiumsplanen in 50 ml Tetrahydrofuran wruden tropfenweise 85 ml (0,68 mol) 1-Brom-3-methoxy-benzol, gelöst in 33 ml Tetrahydrofuran gegeben. Es wurde eine Stunde unter Rückfinß gekocht und auf eine Temperatur zwischen 5°C und 10°C abgekühlt. Aus 7-Dimethylaminomethyl-1,4-dioxx-piro(4-5)fecan-8-ol. Hydrochlorid (64) wurde mit Dichlormethan/Natronlauge die Bass freigesetzt und nach dem Trocknen der Lösung Dichlormethan destillativ entfernt. 95 g (0,45 mol) der erhaltenen Base wurden in 150 ml Tetrahydrofuran gelöst und zur Grignard-Lösung gegeben. Is wurde über Nacht stehen gelassen und anschlie-Bend auf eine Temperatur zwischen 5°C und 10°C abgekühlt. Durch Zugabe von 600 ml 20% iger Ammoniumchloridissung wurde die Grignard-Lösung zersetzt. Es wurde mit 500 ml Tetrahydrofuran verdinnt, die organi-sche Phase abgetrennt, die wäßrige Phase zweimal mit Ether extrahiert.

Nach Trocknung über Natriumsulfat und destillativer Entfernung des Lösungsmittels wurde der Rückstand

(156 g) auf eine Kieselgelsäule gegeben und mit n-Hexan/Dissopropylether 4 : 1 und anschließend mit Ethlace-tat/Methanol 1 : 1 efuiert. Es wurden 137 g (34% der Theorie) Base (65) als hellgelbes, viskoses Öt erhalten.

#### 2 Confe

4

3-Dimethylaminomethyl4-hydroxy-4(3-methoxy-phenyl)cyclohexanon (65)
78 g (024 mol) 7-Dimethylaminomethyl4-8(3-methoxy-phenyl)-14-dioxa-9670 (45)decan-8-ol (65) wurden in
80 ml Ternhyldrofunar gelöta tud saf eine Temperatur zwischen 0°C und 3°C gekühlt. Innerhalb von 30
Minuten wurden 200 ml wißrige Salzsiare (toox. Salzsiare/Wasser 2 : 1) zugegeben. Es wurde 12 Stunden bet
Raumtemperatur gerufst und antechießen saf eine Temperatur zwischen 0°C und 3°C chapethibt. Next. Zugebe 10
200 ml Son der Salzsiare (toox. Salzsiare/Wasser 2 : 1) zugegeben. Es wurde 12 Stunden bet
Raumtemperatur gerufst und antechießen saf eine Temperatur zwischen 0°C und 3°C chapethibt. Next. Zugebe 10
200 ml Son der Salzsiare (toox. Salzsiare/Wasser 2 : 1) zugegeben. Es wurde 12 Stunden bei 200 ml Salzsiare (toox. Salzsiare/Wasser 2 : 1) zugegeben. Es wurde 12 Stunden bei 200 ml Salzsiare (toox. Salzsiare/Wasser)
200 ml Salzsiare (toox. Salzsiare/Wasser)
201 ml Salzsiare (toox. Salzsiare/Wasser)
201 ml Salzsiare (toox. Salzsiare/Wasser 2 : 1) zugegeben. Es wurde 12 Stunden bei 201 ml Salzsiare (toox. Salzsiare/Wasser 2 : 1) zugegeben. Es wurde 12 Stunden bei 201 ml Salzsiare (toox. Salzsiare/Wasser 2 : 1) zugegeben. Es wurde 12 Stunden bei 201 ml Salzsiare (toox. Salzsiare/Wasser 2 : 1) zugegeben. Es wurde 12 Stunden bei 201 ml Salzsiare (toox. Salzsiare/Wasser 2 : 1) zugegeben. Es wurde 12 Stunden bei 201 ml Salzsiare (toox. Salzsiare/Wasser 2 : 1) zugegeben. Es wurde 12 Stunden bei 201 ml Salzsiare (toox. Salzsiare/Wasser 2 : 1) zugegeben. Es wurde 12 Stunden bei 201 ml Salzsiare (toox. Salzsiare/Wasser 2 : 1) zugegeben. Es wurde 12 Stunden bei 201 ml Salzsiare/Wasser 2 : 1) zugegeben. Es wurde 12 Stunden bei 201 ml Salzsiare/Wasser 2 : 1) zugegeben. Es wurde 12 Stunden bei 201 ml Salzsiare/Wasser 2 : 1) zugegeben. Es wurde 12 Stunden bei 201 ml Salzsiare/Wasser 2 : 1) zugegeben. Es wurde 12 Stunden bei 201 ml Salzsiare/Wasser 2 : 1) zugegeben. Es wurde 12 Stunden bei 201 ml Salzsiare/Wasser 2 : 1) zugegeben. Es wurde 12 Stunden bei 201 Nach destillativer Entfernung des Lösungsmittels wurde der Rückstand (66 g) auf eine Kieselgelstule gegeben und nacheinander mit Disopropylether, Disopropylether Ether 1:1 und Ethylacetat/Methanol 1:1 eluiert. Es wurden 36 g Base (66) (48% der Theorie) als hellgelbes, viskoses Öl erhalten.

(E)-(1RS, 2RS)-4-Benzyliden-2-dimethylaminomethyl-1-(3-methoxy-phenyl)-cyclohexanol, Hydrochlorid

(E)(18), 283)+-Benzyüden-2-dimetryaminomethyl-1-(3-methory-phenyl)-cyclohexanol, Hydrochlorid [Z(63)] and [Z)(182, 283)-4-Benzyüden-2-dimethylaminomethyl-1-(3-methory-phenyl)-cyclohexanol, Hydrochlorid [Z(63)] and [Z)(182, 283)-4-Benzyüden-2-dimethylaminomethyl-1-(3-methory-phenyl-y-cyclohexanol, Hydrochlorid [Z(63)] and [Z)(182, 283)-4-Benzyüden-2-dimethylaminomethyl-4-hydrocy-4-dimethyl-phenyl-y-cyclohexanol (66), gelöx in 20 ml Dimethylormannid, unter Eisbaddithlung, anget hydrochlorid wurde auf Raumtemperatur erwärmt und 28 Stunden bit dieser Tumperatur eist Australied and wurde auf Raumtemperatur erwärmt und 28 Stunden bit dieser Tumperatur eist Australied and wurde auf Raumtemperatur erwärmt und 28 Stunden bit dieser Tumperatur eist Massi-devimliere Erwärderin mit Elitar wurde nit Wasser gewaschen 24 Stunion net oneser 1 emperatur gerunt. Zur Zersertung wurde inter Instantaming ein Vermöst mit aus 3 im Wasser und 25 mil Methanol zugetropft. Nach dreimaligre Extraktion mit Ether wurde mit Wasser gewaschen und über Magnesiunsulfat getrocknet. Anschließend wurde der Ether destillativ entiernt und der Rückstand (15,8 g) auf eine Kieselgelsätule gegeben. Die Elution mit Diisopropylether/Methanol 7: 1 ergna 4.9 [Z[63]) mid 3,8 g [E(3)] Verbindung, aus denen mit Trimethylchlorsilan/Wasser in 2-Butanon die Hydrochloride erhalten

#### [Z/63)]:

Ausbeute: 5,0 g (35% der Theorie) Schmp.: 191°C-192°C

## (E(63)]:

Ausbeute: 3.9 g (28% der Theorie) Schmp.: 220°C—221°C

#### Beispiel 35

(1RS, 2RS, 4SR)-4-(3,4-Dichloro-benzyloxy)-2-dimethylamino-methyl-1-(3-methoxy-phenyl)-cyclohexanol, Hydrochlorid (67)

## 1. Stufe

2-Dimethylaminomethyl-1-(3-methoxy-phenyl)-cyclohexan-1,4-diol, Hydrochlorid (68)
10 g (36 mmol) Verbindung (68) wurden in 80 ml isopropanol gelöst und auf 10°C gelühlt. Unter Rühren wurden
(4.56 g (15 mmol) Natriumborhydrid zugegeben. Auschließend wurde bei Rammemperatur zwei Stunden gerührt. Unter Eisbacktihkung wurden 20 ml werdünnter Sabzäure (konz. HCi: HzO 1:4) und anschließend 10 ml 20% ige Natronlauge zugegeben. Es wurde zweimal mit Dichlormethan extrahiert. Nach Trocknung und destillativer Entfernung des Lösungsmittels wurde das erhaltene Rohprodukt (10,3 g) in 2-Butan n gelöst und zur Diastereomerentrennung mit Trimethylchlorsilan/Wasser in das Hydrochlorid überführt. Es kristallisierten 10.2 g (90% der Theorie) der Verbindung (68) aus.

#### 2 Stufe

(1RS, 2RS, 4SR)-4-(3,4-Dichloro-benzyloxy)-2-dimethylamino-methyl-1-(3-methoxy-phenyl)-cyclohexanol, Hydrochlorid (67)

Hydrochlord (67)

Aus Verbindung (68) wurde mit Dichlormethan/Natronlauge die Base freigesetzt und nach dem Trocknen der 
Aus Verbindung (68) wurde mit Dichlormethan/Natronlauge die Base freigesetzt und nach dem Trocknen der 
Löung das Dichlormethan destillativ entfernt. 28 g (10 mmol) der erhaltenen Base wurden in 10 ml Dimethylformannid gelöst und mit 480 mg Natriumhydrid (50%ig) versetzt. Auschließend wurde zwei Stunden bei 55° Certhet. Es wurden 1,38 ml (195 g, 10 mmol) 1,2-Dichlor-4-chlormethyl-benzol zugetropft. Nach zwei Stunden 
Rühren bei 55°C wurde auf Raumtemperatur abgeköhlt, auf Eis/Wasser gegeben, dreimal mit Ether extrahlert, 
mit Natronlauge gewuschen und enschließend mit Wasser gewaschen und über Natriumsulfät getrochen. Nach 
destillativer Entfernung des Lösungsmittels wurden 4,0 g Rohprodukt erhalten, das auf eine Kieselgeitäule 
gegeben wurde. Die Ellution mit Disporporpfeher/Methanol 7: 1 ergab 3,0 g Base, aus der mit Trimethykhlorislant/Wasser in 2-Butanon die Verbindung mit der Formel (67) (3,1 g, 65% der Theorie) mit einem Schmekzpunkt 
von 185°C – 1970°C erhalten wurde. von 196° C-197° C erhalten wurde.

## Beispiele 36-61

25

65

In der nachfolgenden Tabelle sind die Beispiele 36-61 zusammengefaßt. Die aufgeführten Verbindungen wurden aus den entsprechenden Ausgangsverbindungen unter den in den Beispielen 1-35 beschriebenen Bedingungen hergestellt.

Bsp.	Verbindung	×	Rl	¥	R2	Schmelz- punkt	[1x] FF	herge- stellt analog Bsp.
36	(1RS, 2RS, 4SR)-3-(4-Cyclo- pentylmethoxy)-2-dimethylamino- methyl-(1-hydroxy-cyclohexyl)- phenol, Hydrochloxid (69)	0	н	0	Cyclo- pentyl- methyl	188 - 191°C	ı	9
37	(-)-(1S, 2S, 4R)-4-(2-Cyclopen- tylethyl)-1-(3-cyclopentyloxy- phenyl)-2-dimethylaminomethyl- cyclohexanol, Hydrochlorid (70)	0	Cyclo- pentyl	CH2	Cyclo- pentyl- methyl	165,5 - 167°C	21	32+2
38	(+)-(1R, 2R, 4S)-4-(2-Cyclopen- tylethyl)-1-(3-cyclopentyloxy- phenyl)-2-dimethylaminomethyl- cyclohexanol, Hydrochlorid (71)	0	Cyclo- pentyl	CH2	Cyclo- pentyl- methyl	193 - 194°C	÷22°	32+2
98 8	<pre>(-)-(15, 25, 4R)-4-(Gyclopen- tylethyl)-2-dimethylaminome- thyl-1-(3-methoxyphenyl)-cyclo- hexanol, Hydrochlorid (72) .</pre>	0	Methyl	CH2	Cyclo- pentyl- methyl	212 - 212,5°C	-24°	29+2

herge- stellt analog Bsp.	29+2	31+2	31+2	3+2
[α]	+27°	-21°	+26°	-17°
Schmelz- punkt	211,5 - 212,5°C	191 - 191,5°C	191°C	161 - 163°C
R <sup>2</sup>	Cyclo- pentyl- methyl	Cyclo- pentyl- methyl	Cyclo- pentyl- methyl	Вепzуl
Y	CH2	CH2	СН2	0
R1	Methyl	Ethyl	Ethyl	2- Fluor- ethyl
×	0	0	0	0
Verbindung	(+)-(1R, 2R, 48)-4-(Cyclopen- tylethyl)-2-dimethylaminome- thyl-1-(3-methoxyphenyl)-cyclo- hexanol, Hydrochlorid (73)	(-)-(1S, 2S, 4R)-4-(Cyclopen- tylethyl)-2-dimethylaminoma- thyl-1-(3-ethoxyphenyl)-cyclo- hexanol, Hydrochlorid (74)	(+)-(1R, 2R, 4S)-4-(Cyclopen- tylethyl)-2-dimethylaminome- thyl-1-(3-ethoxyphenyl)-cyclo- hexanol, Hydrochlorid (75)	(-)-(1S, 2S, 4R)-4-Benzyloxy-2-dimethylaminomethyl-1-[3-(2-fluoro-ethoxy)-phenyl]-cyclohexanol, Hydrochlorid (76)
	40	41	42	43

Ввр.	Verbindung	×	R1	<b>&gt;</b>	F. 2	Schmelz- punkt	H(w)	herge- stellt analog Bsp.
44	(+)-(IR, 2R, 4S)-4-Benzyloxy-2- dimethylaminomethyl-1-[3-(2- fluoro-ethoxy)-phenyl]-cyclo- hexanol, Hydrochlorid (77)	0	2- Fluor- ethyl	0	Benzyl	162 - 164°C	+17*	3+2
45	(1RS, 2RS, 4SR)-2-Dimethylami- nomethyl-1-(3-methoxyphenyl)-4- propoxycyclohexanol, Bydrochlo- rid (78)	0	Methyl	0	n-Propyl	148° - 150°C	1	10
9. 0	(1RS, 2RS, 4SR)-4-(4-Chloro- benzyloxy)-2-dimethylamino- methyl-1-(3-methoxyphenyl)- cyclohexanol, Hydrochlorid (79)	0	Methy1	0	4-Chlor- benzyl	156°C	ı	1
	(1RS, ZRS, 4SR)-2-Dimethylami- nomethyl-4-(4-fluoro-benzyl- oxy)-1-(3-methoxyphenyl)-cyclo- hexanol, Hydrochlorid (80)	o	Methy1	0	4-Fluor- benzyl	167°C	t	ı

ggb.	Verbindung	×	В1	ж	R2	Schmelz- punkt	[a]	herge- stellt analog Bsp.
84	(1RS, 2RS, 4SR)-2-Dimethylami- nomethyl-4-methoxy-1-(3-meth- oxyphenyl)-cyclohexanol, Hydro- chlorid (81)	0	Methyl	0	Methyl	188°C	ı	10
49	(1RS, 2RS, 4SR)-4-(4-tert- Butyl-benzyloxy)-2-dimethylami- nomethyl-1-(3-methoxyphenyl)- cyclohexanol, Hydrochlorid (82)	0	CH <sub>3</sub>	0	4-tert- Butyl- benzyl	189 - 190°C	1	1
20	<pre>(+)-(1R, 2R, 4S)-4-Benzyloxy-2- dimethylaminomethyl-1-(3-iso- propoxyphenyl)-cyclohexanol, Hydrochlorid (83)</pre>	0	Iso- propyl	0	Benzyl	167,5 - 170°C	+20°	4+2
51	[-]-(15, 25, 4R)-4-Benzyloxy-2- dimethylaminomethyl-1-(3-iso- propoxyphenyl)-cyclohexanol, Hydrochlorid (84)	0	Iso- propyl	0	Benzyl	167 - 171°C	-19,1°	4+2

DE 195 47 766 A1

	Verbindung	×	R.1	*	R <sup>2</sup>	Schmelz- punkt	(α) <del>β</del> Γ	herge- stellt analog Bsp.
(+)-(IR, ZR, 4S)-3-(4-Benzyl- oxy-2-dimethylaminomethyl-1- hydroxycyclohexyl)-phenol, Hy- drochlorid (85)	y1- 1- By-	0	н	0	Benzyl	199 - 202°C	+21,2°	6+2
(-)-(15, 28, 4R)-3-(4-Benzyl- oxy-2-dimethylaminomethyl- 1-hydroxycyclohexyl)-phenol, Hydrochlorid (86)	y1- 1,	0	ш	0	Benzyl	200 - 203°C	-16,1°	6+2
(+)-(IR, 2R, 4S)-4-Benzyloxy-1- (3-cyclopentyloxyphenyl)-2- dimethylaminomethyl-cyclo- hexenol, Hydrochloxid (87)	-1-1-1	٥	Cyclo- pentyl	0	Benzyl	115 - 129°C	+18, 6°	32+2
(-)-(15, 23, 4R)-4-Benzyloxy-1- (3-cyclopentyloxyphenyl)-2- dimethylaminomethyl-cyclo- hexanol, Hydrochlorid (88)	1 -	•	Cyclo- pentyl	0	Benzyl	128 - 142°C	-18,4°	32+2

Bsp.	Verbindung	×	R1	×	R2	Schmelz- punkt	∯(¤)	herge- stellt analog Bsp.
26	(1RS, 2RS, 4SR)-3-[4-(4-Chloro-benzyloxy)-2-dimethylamino-	0	Ħ	0	4-Chlor-	242 -		9
	methyl-1-hydroxycyclohexyl]-				benzyl	246°C		
	phenol, Hydrochlorid (89)							
57	(-)-(1S, 2S, 4R)-2-Dimethylami-	1			i		3	47+2
	nomethyl-4-(4-fluoro-benzyl-	0	Methyl	0	4-Fluor-	232 -	-20,5	
	oxy) -1-(3-methoxyphenyl)-cyclo-				benzyl	234°C		
	hexanol, Hydrochlorid (90)							
58	(+)-(1R, 2R, 4S)-2-Dimethyl-							47+2
	aminomethyl-4-(4-fluoro-benzyl-	0	Methyl	0	4-Fluor-	232,5 -	+20,3	
	oxy) -1-(3-methoxyphenyl)-				benzyl	234°C		
	cyclohexanol, Hydrochlorid (91)							
59	(-)-(15, 25, 4R)-4-(4-Chloro-	•					3	46+2
	benzyloxy) -2-dimethylamino-	>	метпул	0	4-Calor-	196,5	.7761	
	methy1-1-(3-methoxypheny1)-				benzyl	198°C		
	cyclohexanol, Hydrochlorid (92)							

		_		$\overline{}$			
herge- stellt analog Bsp.	46+2			7			
[a.] <del>[]</del>	+20,7°						
Schmelz- punkt		benzyl 197,5°C				129-C	
R2	4-Chlor-	benzyl			o 4-curor-	Denzyı	
*					0		
к1	Methyl				1801	propyt	
×	0				0		
Verbindung	60 (+)-(1R, 2R, 4S)-4-(4-Chloro-benzyloxy)-2-dimethylamino-	methyl-1-(3-methoxyphenyl)-	cyclohexanol, Hydrochlorid (93)	61 (1RS, 2RS, 4SR)-4-(4-Chloro-	benzyloxy) -2-dimethylamino-	methyl-1-(3-isopropoxyphenyl)-	cyclohexanol, Hydrochlorid (94)
Bsp.	09			19			

### Pharmakologische Untersuchungen

### Analgesieprüfung im Tail-flick-Test an der Maus

5 Die analgetische Wirksamkeit der erfindungsgemäßen Verbindungen wurde im Wärmestrahl (Tall-flick)-Test an der Maus nach der Methode von D'Amour und Smith (J. Pharm. Exp. Ther. 72, 74—79 (1941) ermittelt. Dazu wurden männliche NNRI-Mäuse mit einem Gewicht zwischen 20 und 24 gewrendet. Die There wurden einsteln in spezielle Testidinge gesetzt und die Schwanzbasis einem focussierten Wärmestrahl einer elektrischen Lampe (Rhema Analgeisemeter Trp 3010) ausgesetzt. Die Lampenienneinstikt unde so eingestellt, daß die Zeit von 10 michalten der Lampe bis zum pilotzischen Wegzucken des Schwanzes (Schmerzlatenz) bei unbehandeten Tieren 3—5 Schunden betrup; Vor Gabe einer erfindungsgemäßen Verbindung wurden die Tiere innerhalb von fürd Minuten zweimal vorgetestet und der Mittelwert dieser Messungen als Vortestmittelwert berechnet. Die Schmerzmesung wurde 2,0 dum die 0 Minuten nach intravenöser Gabe durchgeführt. Bel Anstieg der Schmerzmesung wurde 2,0 dum die 0 Minuten nach intravenöser Gabe durchgeführt. Bel Anstieg der Schmerzmesung wurde 2,0 dum die 0 Minuten nach intravenöser Gabe durchgeführt. Bel Anstieg der Schmerzmesung wurde zu 2,0 dum die 0 Minuten nach intravenöser Gabe durchgeführt. Bel Anstieg der Schmerzmesung wurde zu 2,0 dum die 0 Minuten nach intravenöser Gabe durchgeführt. Bel Anstieg der Schmerzmesung vurde zu 2,0 dum die 0 Minuten nach intervenören zu Attenute anstiegenden Dosen, die jeweilt die Schwellen und die maximale Wirkdoss inschalbessen, applichter und aus der Anzahl der analgetischen Tieren aber der Methode von Lüchfield und Wilcoxon (J. Pharm Exp. Ther. 9, 99—1123 (1949)) die ED<sub>2</sub>-Werte bestimmt.

ues measure von automent und vincoson (). Frarm. Esp. 1 nor. 39, 39—11.23 (1993) die Ell-39 Wette destinint.
Die Ell-39 Emitting erfolgte im Wirkmanknum 20 Minuten andei intravendess Fobstauzgabe.
Alle eingesetzten erfindungsgemäßen Verbindungen zeigten eine ausgeprägte analgetische Wirkung. Die Ergebnisse sind in der nachfolgeden Tabelle zusammengefäßt.

Tabelle

### Analgesieprüfung im Tail-flick-Test an der Maus

Beispiel	erfindungsgemäße Verbindung	ED <sub>50</sub> (mg/kg intravenös)
2	[(+)1]	0,049
2.	[(-)1]	0,822
8	[(+)6]	0,190
11	(14)	0,379
22	(35)	2,430
33	(60)	2,460
38	(71)	3,350
52	(85)	0,068
60	(93)	0,370
Tramadol	-	14,700

### Patentansprüche

1.1-Phenyl-2-dimethylaminomethyl-cyclohexan-1-olverbindungen der Formel I

X O oder S bedeutet. R1 H, C1-6-Alkyl, C2-6-Alkenyl, C5-7-Cycloalkyl oder halogeniertes C1-6-Alkyl bedeutet,

die Gruppierung -Y=Z

R<sup>2</sup> C<sub>1-0</sub>-Alkyl, C<sub>2-0</sub>-Alkenyl, C<sub>3-7</sub>-Cycloalkylmethyl, substitutertes oder unsubstitutertes Phenyl oder substitutertes oder unsubstitutertes Bensyl bedeutet, in Form ihrer Basen oder Salze von physiologisch verträglichen Säuren. 2. 1-Phenyl-2-dimethylaminomethyl-cyclohexan-1-olverbindungen der Formel I gemäß Anspruch 1, da-

15

durch gekennzeichnet, daß R1 H, C1-4-Alkyl, 2'-Methyl-2'-propenyl, Cyclopentyl oder Fluorethyl bedeutet mit der Maßgabe, daß R1

R. Pt. C. 14-Pakyl, 2-templey-Prophenty Cooleany Cool Tanascaly, C. 14-Pakyl, Capelly Renzyl, C. 14-Pakyl, C.

dadurch gekennzeichnet, daß

dadurci gekennzeichnet, daß
R. H. Methyl, Ethyl, Isopropyl, 2-Methyl-2-propenyl, Cyclopentyl oder Fluorethyl bedeutet, mit der Maßgabe, daß R. Methyl ist, wenn X S bedeutet,
R. Methyl, Froppyl, 2-Methyl-propyl, Alpl, 2-Methyl-2-propenyl, Cyclopentylmethyl, Phenyl, 3-Methoxyphenyl, Benzyl, 4-tert-Butylbenzyl, 4-Chlorbenzyl, 4-Fluorbenzyl oder 34-Dichlorbenzyl bedeutet,
A i-Phenyl-2-dimethylaminomethyl-cyclobenzan-loverbindungen der Formel I genäß einem der Ansprüche I bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß
R. H. Methyl oder Cyclopenyl bedeutet, mit der Maßgabe, daß R. Methyl ist, wenn X S bedeutet,

R<sup>2</sup> Cyclopentylmethyl, Benzyl und 4-Chlorobenzyl darstellt.

5. 1-Phenyl-2-dimethylaminomethyl-cycloberan-1-olverbindungen der Pormel I gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzschient, daß ZO bedeute, R<sup>2</sup> H oder Methyl bedeutet,

# die Gruppierung -Y=Z

### R2 Benzyl ist.

••

15

6. 1-Phenyl-2-dimethylaminomethyl-cyclohexan-1-olverbindungen nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Verbindungen die Konfiguration der Formel Ia

7. Verfahren zur Herstellung einer 1-Phenyl-2-dimethylaminomethyl-cyclohexan-1-olverbindung der For-

m uer X O oder S bedeutet, R! C1...e-Alkyl, C2...e-Alkenyl, C3...r-Cycloalkyl, halogeniertes C1...e-Alkyl, Benzyl, Diaryialkylsilyl oder Tri-alkylsilyl bedeutet,

 $R^2$   $C_{1-6}$ -Alkyl,  $C_{2-6}$ -Alkenyl,  $C_{2-7}$ -Cycloalkylmethyl, substituiertes oder unsubstituiertes Phenyl oder substituiertes oder unsubstituiertes Benyl bedeutet, dadurch gekennzeichnet, daß man ein 4-substituiertes Cyclohexan-1-on der Formel IIa



herstellt, indem man entweder eine Verbindung der Formel IV

in der A ein verzweigter oder unverzweigter  $C_nH_{2n}$ -Rest ist und n eine ganze Zahl von 2 bis 6 bedeutet, mit einer Verbindung der Formel III

R2-G

in der G Cl. Br, I oder Toluoisulfonyloxy ist, alkyliert und anschließend mittels Protonenkatalyse deacetalisiert, oder eine Verbindung der Formel V

15

20

55

H<sub>3</sub>C O O O

in der A ein verzweigter oder unverzweigter  $C_0H_{2\alpha}$ -Rest ist und u eine ganze Zahl zwischen 2 und 6 bedeutet, mit einem Alkoholat, das man aus einem Alkohol der Formel VI

R2-OH

herstellt, alkyliert und anschließend mittels Protonenkatalyse zu einer Verbindung der Formel IIa deacetalisiert.

die erhaltene Verbindung der Formel IIa entweder mit Dimethylamin in einer Mannich-Reaktion oder mit 30 Dimethylammoniummethylenchlorid zu einer Verbindung der Formel VIIa

umsetzt, die man mit einer metallorganischen Verbindung der Formel VIII

in der Q MgCl, MgBr, MgI oder Li bedeutet, in eine Verbindung der Formel I überführt. 8. Verfahren zur Herstellung einer 1-Phenyl-2-dimethylaminomethyl-cyclobexan-1-olverbindung der Formel I

X O oder S bedeutet,

15

a. O ouer 3 Descence,  $R^1$  C<sub>1</sub> =-Alkyl, C<sub>2</sub>=-Alkenyl, C<sub>5</sub>-7-Cycloalkyl, halogeniertes C<sub>1</sub>=6-Alkyl, Benzyl, Diarylalkylsilyl oder Trialytsilyl bedeutet,

 $R^2$  C<sub>1-6</sub>-Alkyl, C<sub>2-6</sub>-Alkenyl, C<sub>6-7</sub>-Cycloalkylmethyl, substitutertes oder unsubstitutertes Phenyl oder substitutertes oder unsubstitutertes Benzyl bedeutet, dadurch gekennzeichnet, daß man ein 4-substituiertes Cyclohexan-1-on der Formel IIb

herstellt, indem man entweder eine Grignard-Verbindung der Formel IX

R2-CH2-Mg-Hal

in der Hal Cl, Br oder I bedeutet, mit einem Keton der Formel X

in der A ein verzweigter oder unverzweigter CaH2n-Rest ist und a eine ganze Zahl zwischen 2 und 6 bedentet zu einer Verbindung der Formel XI

umsetzt, aus dieser anschließend mittels protonenkatalysierter Deacetalisierung eine Keto-Verbindung der Formel XII

5

15

. . .

herstellt und durch anschließende Dehydratisierung die Verbindung der Formel IIb erhält oder ein Keten der Forme! X mit einem Phosphoran der Forme! XIII

R<sub>2</sub>P=CH-R<sup>2</sup>

in dem R Aryl bedeutet, nach Wittig zu einer Verbindung der Formel XIV

in der A ein verzweigter oder unverzweigter C<sub>e</sub>H<sub>2r</sub>-Rest ist und n eine ganze Zahl zwischen 2 und 6 bedeutet, umsetzt, die nan anschließend mittels Protonenkatalyse in ein Keton der Formel IIB überführt, die erhaltene Verbindung der Formel IIb entweder mit Dimethylamin in einer Mannich-Reaktion oder mit Dimethylammonimmethylenchlorid zu einer Verbindung der Formel VIIb

umsetzt, die man mit einer metallorganischen Verbindung der Formel VIII

in der Q MgCl, MgBr, Mgl oder Li bedeutet, in eine Verbindung der Formel I überführt. 9. Verfahren zur Herstellung einer 1-Phenyl-2-dimethylaminomethyl-cyclohexan-1-olverbindung der For-

X O oder S bedeutet,

R! C<sub>1-6</sub>-Alkyl, C<sub>2-6</sub>-Alkenyl, C<sub>5-7</sub>-Cycloalkyl, halogeniertes Cc<sub>1-6</sub>-Alkyl, Benzyl, Diarylalkylsilyl oder Trialkylsilyl bedeutet,

R<sup>2</sup> C<sub>1-6</sub>-Alkyl, C<sub>2-6</sub>-Alkenyl, C<sub>5-7</sub>-Cycloalkylmethyl, substituiertes oder unsubstituiertes Phenyl oder substituiertes oder unsubstituiertes Benzyl bedeutet, dadurch gekonnzeichnet, daß man eine gemäß Anspruch 8 bergestellte Verbindung der Formel IIb

10

15

35

in Gegenwart eines Pd- oder Pt-Katalysators zu einem 4-substituierten Cyclohexan-1-on der Formel IIc

hydriert, die erbaltene Verbindung der Formel IIc entweder mit Dimethylamin in einer Mannich-Reaktion oder mit Dimethylammoniummethylenchlorid zu einer Verbindung der Formel VIIc

umsetzt, die man mit einer metallorganischen Verbindung der Formel VIII

in der Q MgCl, MgBr, MgI oder Li bedeutet, in eine Verbindung der Formel I überführt. 10. Verfahren zur Herstellung einer 1-Phenyl-2-dimethylaminomethyl-cyclohexan-1-olverbindung der Formel I

in der XO oder S bedeutet, R<sup>1</sup> H darstellt, die Gruppierung -Y=Z

 $R^2$   $C_{1-6}$ -Alkyl,  $C_{2-6}$ -Alkenyl,  $C_{5-7}$ -Cycloalkylmethyl, substitutiertes oder unsubstitutiertes Phenyl oder substitutiertes oder unsubstitutiertes Benzyl bedeutet,

dadurch gekennzeichnet, daß man entweder time Verbindung der Formel I, in der R\' Methyl bedeutet, mit Diisobutylaluminiumhydrid umsetzt, oder eine Verbindung der Formel I, in der R\' Benzyl ist, in Gegenwart eines Pt- oder Pd-Katalysators hydriert, oder eine Verbindung der Formel I, in der R\' Diaryfalkylsilyl oder Trialkylsilyl bedeutet, hydrolysiert oder

mit Tetra-n-butylammoniumfluorid umsetzt. 11. Verfahren zur Herstellung einer 1-Phenyl-2-dimethylaminomethyl-cyclohexan-1-olverbindung der Formel I

20

. . . .

- in der X O oder S bedeutet, R! H, G =

die Gruppierung — y = z

$$-o-cH$$
 ,  $-cH$  oder  $-cH_2-cH$  bedeutet,

R2 C1-6-Alkyl, C2-6-Alkenyl, C6-7-Cycloalkylmethyl, substituiertes oder unsubstituiertes Phenyl oder substituiertes oder unsubstituiertes Benzyl bedeutet, dadurch gekennzeichnet, daß man ein Keton der Formel XV



in der A ein verzweigter oder unverzweigter CaH2n Rest ist und n eine ganze Zahl zwischen 2 und 6 bedeutet, mit Dimethylammoniummethylenchlorid zu einem β-Dimethylaminoketon der Formel XVI

umsetzt, aus dem man anschließend mit einer metallorganischen Verbindung der Formel VIII

25

35

in der Q MgCl, MgBr, MgI oder Li bedeutet, eine Verbindung der Formel XVII

herstellt, die man anschließend mittels Protonenkatalyse zu einer Verbindung der Formel XVIII

deacetalisiert, entweder die erhaltene Verbindung der Formel XVIII entweder zu einem 4-Hydroxy-Derivat der Formel XIX

reduziert, aus dem man durch anschließende Alkoholatbildung und Umsetzung mit einer Verbindung der Formel III

R2-G

in der G Cl, Br, I oder Toluolsulfonyloxy ist, eine Verbindung der Formel I herstellt, in der

oder die erhaltene Verbindung der Formel XVIII mit einer Verbindung der Formel XX

in der n eine ganze Zahl von 1-3 bedeutet, zu einer Verbindung der Formel I, in der

die Gruppierung 
$$-Y=Z$$
 -CH= $\langle$  ist,

die man gewünschtenfalls zu einer Verbindung der Formel I, in der

hydriert.

nyturer. 12. Verwendung einer 1-Phenyl-2-dimethylaminomethyl-cyclohexan-1-olverbindung der Formel I nach An-spruch I als Wirkstoftch in einem Arneltmittel. 13. Verwendung nach Anspruch (2. dadurch gekennzeichnet, daß das Arzneimittel ein Schmerzmittel ist.

25

35

55

65

- Leerseite -